(11)Publicati n number:

10-088124

(43)Date of publication f application: 07.04.1998

(51)Int.Cl.

CO9K 11/06 GOIN 33/533

(21)Application number: 09-115920

(71)Applicant:

PERKIN ELMER CORP:THE

(22) Date of filing: 06.05.1997.

(72)Inventor: LEE LINDA G

SPURGEON SANDRA L ROSENBLUM BARNETT

(30)Priority

Priority number: 96 642330

Priority date: 03.05.1996

Priority country: US

96 726462

04.10.1996

US

# (54) ENERGY TRANSFER PIGMENT HAVING ENHANCED FLUORESCENCE

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject pigment represented by a specific formula and useful as a linker for increasing the effective transfer of energy between a donor pigment and an acceptor pigment in an energy transfer pigment. SOLUTION: This pigment is represented by the formula [the donor is a pigment capable of absorbing light having the first wavelength and responding to release excitation energy; the acceptor is a pigment capable of absorbing excitation energy released from the donor pigment and emitting fluorescence having the second wavelength; C(O) is carbonyl; Z1 is NH, S, O; R21 is a 1-5C alkyl bound to the donor pigment; R22 is an alkene, a diene, an alkyne, etc.; R28 is a functional group bound to the acceptor pigment].

**LEGAL STATUS** 

[Date of request for examination]

04.03.1998

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the xaminer's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3090626

[Date of registration]

21.07.2000

[Number of appeal against examiner's decision of

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2000 Japanes Patent Offic



(19)日本国特許庁 (JP)

### (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出國公園番号

特開平10-88124

(43)公開日 平成10年(1998)4月7日

(51) IntCL\*

設別記号

C09K 11/06 G01N 33/533 F [

C09K 11/06 G01N 33/533

Z

審査請求 未請求 請求項の数79. 〇L (全 61 頁)

(21)出開番号

特顏平9-115920

(22)出顧日

平成9年(1997)5月6日

(31) 優先権主張番号 08/642330

(32) 優先日

1996年5月3日

(33)優先権主張国

米国(US)

(31) 優先権主張番号 08/726462

1996年10月4日

(33)優先権主張国

米国(US)

(71)出竄人 597062649

・ パーキンーエルマー コーポレイション アメリカ合衆国 カリフォルニア州・ 94404 フォスター・シティー リンカー ン センター ドライヴ 850 アプライ ドバイオシステムズ ディヴィジョン

(72)発明者 リンダ ジー リー

アメリカ合衆国 カリフォルニア州 94303 パロ アルト ステーリング ド

ライヴ 3187

(74)代理人 弁理士 中村 稔 (546名)

最終頁に絞く

#### (54) 【発明の名称】 増強された蛍光を有するエネルギー転移色素

#### (57)【要約】

【課題】 エネルギー転移色素中でドナー色素とアクセ プター色葉の間のエネルギーの有効な転移を増進するリ ンカーを提供することにある。

【解决手段】 一般構造式R<sub>21</sub> Z<sub>1</sub>C(0) R<sub>22</sub> R<sub>28</sub> (式 中、R21はドナー色素に結合されたC1-5アルキルであ り、C(O)はカルボニル基であり、Z<sub>1</sub> はNH、硫黄また は酸素であり、R22はアルケン、ジェン、アルキン、少 なくとも一つの不飽和結合を有する5員環及び6員環ま たはカルボニル炭素に結合されている縮合環構造を含む 置換基であり、かつR28はリンカーをアクセアター色素 に結合する官能基を含む)を有することを特徴とするド ナー色素をエネルギー転移蛍光色素中でアクセプター色 素に結合するためのリンカー。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 構造式 【化1】

(式中、

ドナーは第一波長の光を吸収し、応答して励起エネルギーを放出することができる色景であり、

アクセプターはドナー色素により放出された励起エネル ギーを吸収し、応答して第二波長で蛍光を発することが できる色素であり、

C(0)はカルボニル基であり、

21 はNH、硫黄及び酸素からなる群から選ばれ、R<sub>21</sub>はドナー色素に結合されたC<sub>1-5</sub>アルキルであり、R<sub>12</sub>はアルケン、ジエン、アルキン、少なくとも一つの不飽和結合を有する5員環及び6員環またはカルボニル炭素に結合されている縮合環構造からなる群から選ばれた置換基であり、かつR<sub>28</sub>はリンカーをアクセプター色素に結合する官能基を含む)を有するエネルギー転移色素

【請求項2】  $R_{12}$ がシクロペンテン、シクロペキセン、シクロペンタジエン、シクロペキサジエン、フラン、チオフラン、ピロール、イソピロール、イソアゾール、ピラゾール、イソイミダゾール、ピラン、ピロン、ペンゼン、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、プラジンオキサジン、インデン、ペンゾフラン、チオナフテン、インドール及びナフタレンからなる群から選ばれた5員項または6員環である請求項1に記載のエネルギー転移色業。

【請求項3】 リンカーが構造式

(化2)

(式中、

2, はNH、硫黄及び酸紫からなる群から選ばれ、かつ R<sub>29</sub>はC<sub>1-5</sub>アルキルである)を有する請求項1に記載のエネルギー転移色素。

【請求項4】 リンカーが構造式

(化3)

を有する請求項1に記載のエネルギー転移色案。

· 【請求項5 】 ドナー色器が色素のキサンテンクラスの 一員である請求項1に記載のエネルギー転移色素。

【請求項6】 アクセアター色素がキサンテン色素、シアニン色素、フタロシアニン色素及びスクアライン色素からなる群から選ばれた色素のクラスの一員である請求、項5に記載のエネルギー転移色素。

【請求項7】 ドナー色素がフルオレセイン色素、ローダミン色素及び非対称ベンゾキサンテン色素からなる群から選ばれた色素のクラスの一員である請求項1に記載のエネルギー転移色素。

【請求項8】 アクセプター色素がキサンテン色素、シアニン色素、フタロシアニン色素及びスクアライン色素からなる群から選ばれた色素のクラスの一員である請求項7に記載のエネルギー転移色素。

【請求項9】 ドナー色素がカルボキシフルオレセイン、4.7-ジクロロフルオレセイン色素、非対称ベンゾキサンテン色素、ローダミン、4.7-ジクロロローダミン色素、カルボキシローダミン、N.N.N'、N'ーテトラメチルカルボキシローダミン、カルボキシR110、及びカルボキシR6G からなる群から選ばれる請求項1に記載のエネルギー転移色素。

【請求項10】 アクセプター色素が4.7ージクロロフルオレセイン色素、非対称ベンゾキサンテン色素、ローダミン、4.7ージクロロローダミン色素、カルボキシローダミン、N.N.N'、N'ーテトラメチルカルボキシローダミン、カルボキシR110、カルボキシR6G、カルボキシーXーローダミン及びCy5からなる群から選ばれる請求項1に記載のエネルギー転移色素。

【請求項11】 アクセプター色素がDR110-2、DR6G-2、DTMR及びDRDXからなる群から選ばれる請求項1に記載のエネルギー転移色素。

【請求項12】 構造式

【化4】

(式中、

C(0)はカルボニル基であり、

Y1及びY2は夫々独立にヒドロキシル、酸素、イミニ

ウム及びアミンからなる群から選ばれ、

Z<sub>1</sub>はNH、硫黄及び酸素からなる群から選ばれ、

R<sub>11</sub>~R<sub>17</sub>は夫々独立に水素、フッ素、塩素、臭案、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、フェニル、置換フェニル、隣接置換基が一緒にされて環を形成する場合、及びこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、

·R21はC1-5アルキルであり、

R<sub>11</sub>はアルケン、ジエン、アルキン、少なくとも一つの 不飽和結合を有する5員環及び6員環またはカルボニル 炭素に結合されている縮合環構造からなる群から選ばれ た置換基であり、

R<sub>18</sub>はリンカーをアクセプター色素に結合する官能基を 含み、かつアクセプターは色素のキサンテンクラスの一 員により放出された励起エネルギーを吸収することがで きる色素である)を有するエネルギー転移色素。

【請求項13】 R<sub>22</sub>がシクロペンテン、シクロペキセン、シクロペンタジエン、シクロペキサジエン、フラン、チオフラン、ピロール、イソピロール、イソアゾール、ピラゾール、イソイミダゾール、ピラン、ピロン、ベンゼン、ピリジン、ピリダン、ピリジン、アラジンオキサジン、インデン、ベンゾフラン、チオナフテン、インドール及びナフタレンからなる群から選ばれた5員環または6員環である請求項12に記載のエネルギー転移产素。

【請求項14】 色素が構造式 【化5】

(式中、

 $Z_1$  はNH、確黄及び酸紫からなる群から選ばれ、かつ  $R_{29}$ は $C_{1-5}$  アルキルである)を有する請求項1 2に記載のエネルギー転移色素。

【請求項15】 リンカーが構造式

を有する請求項12に記載のエネルギー転移色案。

R<sub>12</sub>

【請求項16】 アクセプター色素がキサンテン色素、シアニン色素、フタロシアニン色素及びスクアライン色素からなる群から選ばれた色素のクラスの一員である請求項12に記載のエネルギー転移色素。

【請求項17】 ドナー色素がフルオレセイン色素、ローダミン色素及び非対称ベンゾキサンテン色素からなる 群から選ばれた色素のクラスの一員である請求項12に 、記載のエネルギー転移色素。

【請求項18】 アクセプター色素がキサンテン色素、シアニン色素、フタロシアニン色素及びスクアライン色素からなる群から選ばれた色素のクラスの一員である請求項17に記載のエネルギー転移色素。

【請求項19】 ドナー色素がカルボキシフルオレセイン、4.7-ジクロロフルオレセイン色素、非対称ベンゾキサンテン色素、ローダミン、カルボキシローダミン、N,N,N,N',N'ーテトラメチルカルボキシローダミン、カルボキシR110、及びカルボキシR6G からなる群から選ばれる請求項12に記載のエネルギー転移色

【請求項20】 アクセアター色素がキサンテン色素、シアニン色素、フタロシアニン色素及びスクアライン色素からなる群から選ばれた色素のクラスの一員である請求項19に記載のエネルギー転移色素。

【請求項21】 アクセプター色素が4.7ージクロロフルオレセイン色素、非対称ペンゾキサンテン色素、ローダミン、4.7ージクロロローダミン色素、カルボキシローダミン、N.N.N.N.ーテトラメチルカルボキシローダミン、カルボキシR110、カルボキシR6G、カルボキシーXーローダミン及びCy5からなる群から選ばれる請求項12に記載のエネルギー転移色案。

【請求項22】 アクセプターが一般構造式

【化7】

(式中、

Y<sub>1</sub>及びY<sub>2</sub>は夫々独立にヒドロキシル、酸素、イミニウム及びアミンからなる群から選ばれ、

R<sub>11</sub>~R<sub>16</sub>は夫々独立に水梁、フッ潔、塩窯、臭窯、ヨウ紫、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、フェニル、置換フェニル、隣接置換基が一緒にされて環を形成する場合、及びこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、

X<sub>1</sub> ~ X<sub>5</sub> は夫々独立に水素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、隣接置換基が一緒にされて環を形成する場合、及びこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、かつX<sub>5</sub> 及びX<sub>4</sub> の一つはR<sub>18</sub>基に結合されている)を有する請求項12に記載のエネルギー転移色素。【請求項23】 アクセプター色素が一般構造式【化8】

(式中、

 $R_1 \sim R_4$  は夫々独立に水素、及びアルキルからなる群から選ばれ、または $R_1$  と $R_5$  、 $R_2$  と $R_6$  、 $R_3$  と $R_8$  、 $R_4$  と $R_5$  の基の一つ以上が一緒にされて環を形成し、

R<sub>5</sub> ~R<sub>10</sub>は夫々独立に水素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、スルホン、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、フェニル、及び置換フェニ

ルからなる群から選ばれ、またはR<sub>5</sub>~R<sub>10</sub>の二つ以上が一緒にされて一つ以上の環を形成し、

X<sub>1</sub>、X<sub>3</sub> 及びX<sub>4</sub> は夫々独立に水素、フッ素、塩素、 臭素、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、ア ルキン、スルホネート、スルホン、アミノ、アンモニウ ム、アミド、ニトリル、またはアルコキシからなる群か ら選ばれ、

 $X_2$  及び $X_5$  は塩素であり、かつ $X_3$  及び $X_4$  の一つは  $R_{28}$ に結合されている)を有する請求項12に記載のエネルギー転移色素。

【請求項24】 置換基 $R_5 \sim R_{10}$ により形成された環が5員環、6員環または7員環である請求項23に記載のエネルギー転移色素。

【請求項25】 R<sub>1</sub> とR<sub>5</sub> 、R<sub>2</sub> とR<sub>6</sub> 、R<sub>3</sub> と R<sub>8</sub> 、R<sub>4</sub> とR<sub>9</sub> の基の一つ以上が一緒にされて5員 環、6員環または7員環を形成する請求項23に記載のエネルギー転移色素。

【請求項26】  $R_1 \sim R_{10}$ 、 $X_1$ 、 $X_3$  及び $X_4$  がDR 110-2、DR6G-2、DTMR-2、DCDROX-2からなる群から選ばれた色素に相当するように選ばれる請求項23に記載のエネルギー転移色素。

【請求項27】 一般構造式 【化9】

$$Y_{1}$$
 $R_{12}$ 
 $R_{13}$ 
 $R_{16}$ 
 $X_{3}$ 
 $X_{1}$ 
 $X_{2}$ 
 $X_{1}$ 
 $X$ 

(式中、

 $Y_1$ 、 $Y_1$ 、 $Y_2$  及び $Y_2$  は夫々独立にヒドロキシル、酸素、イミニウム及びアミンからなる群から選ばれ、 $R_{11} \sim R_{16}$  及び $R_{11}$   $\sim R_{16}$  は夫々独立に水素、フッ衆、塩素、臭菜、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、フェニル、置換フェニル、隣接置換基が一緒にされて環を形成する場合。

及びこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、かつ $X_1 \sim X_5$  及び $X_1 \sim X_5$  は夫々独立に水素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ紫、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、隣接置換基が一緒にされて現を形成する場合、及びこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、

 $Y_1$ 、 $Y_2$ 、 $R_{11} \sim R_{16}$ 及び $X_1 \sim X_5$  は第一波長の光 を吸収し、応答して励起エネルギーを放出することができるドナー色素に相当するように選ばれ、

Y1、Y2、R11、一R16、及びX1、一X5、はドナー色 素により放出された励起エネルギーを吸収し、応答して 第二波長で蛍光を発することができるアクセプター色素 に相当するように選ばれ、かつX3 及びX4、の一つ並び にX3、及びX4、の一つは一緒にされて、エネルギーがドナーからアクセプター色素に転移されるようにドナーを アクセプター色素に結合するリンカーを形成する)を有 するエネルギー転移蛍光色素。

【請求項28】 リンカーがドナーをアクセプターに結合する主鎮(これは長さが9原子未満である)を有する請求項27に記載のエネルギー転移色素。

【請求項29】 リンカーが一般式 $R_{25}$   $Z_3$  C(0) (式中、 $R_{25}$   $dX_3$  または $X_4$  置換基でドナー色素に結合された $C_{1-4}$  アルキルであり、 $Z_3$  dNH、OまたはS であり、C(0) はカルボニル基であり、かつ末端カルボニル基が $X_3$  または $X_4$  置換基でアクセプター色素に結合されている)を有する請求項27に記載のエネルギー転移色素。

【請求項30】 リンカーが一般式 $R_{15}$   $Z_3$ C(0)  $R_{26}$   $Z_4$ C(0) (式中、 $R_{25}$   $dX_3$  または $X_4$  置換基でドナー色素に結合された $C_{1-4}$  アルキルであり、 $R_{26}$   $dC_{1-4}$  アルキルであり、 $Z_3$  及び $Z_4$  は夫々独立にN H、O またはS であり、C(0) はカルボニル基であり、かつ末端カルボニル基が $X_3$  または $X_4$  置換基でアクセプター色素に結合されている)を有する請求項27に記載のエネルギー転移色素。

【請求項31】 5または6カルボキシTMR-B-CF、5または6カルボキシTMR-F-CF、5または6カルボキシTMR-P-CF、5または6カルボキシTMR-D-CF、5または6カルボキシTMR-D-CF、5または6カルボキシTMR-CF、5または6カルボキシTMR-CF、5または6カルボキシTMR-Sly-5AMF及び5または6カルボキシTMR-5AMF、5または6カルボキシCF-B-TMR-2、5または6カルボキシCFB-DR110-2、5または6カルボキシCFB-DR0X-2からなる群から選ばれたエネルギー転移蛍光色素。

【請求項32】 エネルギー転移蛍光色素に結合されるように修飾された、ヌクレオシド、ヌクレオシドモノホスフェート、ヌクレオシドジホスフェート、ヌクレオシ

ドトリホスフェート、オリゴヌクレオチド及びオリゴヌクレオチド類縁体からなる群から選ばれた試薬と、 試薬に結合されたエネルギー転移蛍光色素とを含む蛍光 顔識された試薬であって、

エネルギー転移蛍光色素が構造式

【化10】

(式中、

ドナーは第一波長の光を吸収し、応答して励起エネルギーを放出することができる色素であり、

アクセプターはドナー色素により放出された励起エネルギーを吸収し、応答して第二波長で蛍光を発することができる色素であり、

C(0)はカルボニル基であり、

Z<sub>1</sub> はNH、硫黄及び酸素からなる群から選ばれ、R<sub>11</sub>はドナー色素に結合されたC<sub>1-5</sub> アルキルであり、R<sub>22</sub>はアルケン、ジエン、アルキン、少なくとも一つの不飽和結合を有する5員環及び6員環またはカルボニル炭素に結合されている縮合環構造からなる群から選ばれた置換基であり、かつR<sub>28</sub>はリンカーをアクセプター色素に結合する官能基を含む)を有する色素を含む蛍光原識された試薬。

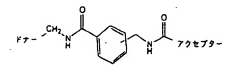
【請求項33】 R22がシクロペンテン、シクロヘキセン、シクロペンタジエン、シクロヘキサジエン、フラン、チオフラン、ビロール、イソピロール、イソアゾール、ピラゾール、イソイミダゾール、ピラン、ピロン、ベンゼン、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、アラジンオキサジン、インデン、ベンゾフラン、チオナフテン、インドール及びナフタレンからなる群から選ばれた。5員環または6員環である請求項32に記載の蛍光原識された試変。

【請求項34】 リンカーが構造式 【化11】

(式中、

 $Z_2$  はNH、硫黄及び酸紫からなる群から選ばれ、かつ  $R_{29}$ は $C_{1-5}$  アルキルである)を有する請求項32に記載の蛍光標識された試薬。

【請求項35】 リンカーが構造式 【化12】



を有する請求項32に記載の蛍光原識された試薬。

【請求項36】 ドナー色素が色素のキサンテンクラスの一員である請求項32に記載の蛍光原識された試薬。 【請求項37】 アクセプター色素がキサンテン色素、シアニン色素、フタロシアニン色素及びスクアライン色素からなる群から選ばれた色素のクラスの一員である請求項36に記載の蛍光原識された試薬。

【請求項38】 ドナー色素がフルオレセイン色素、ローダミン色素及び非対称ペンゾキサンテン色素からなる群から選ばれた色素のクラスの一員である請求項32に記載の蛍光原識された試薬、

【請求項39】 ドナー色素がカルボキシフルオレセイン、4.7-ジクロロフルオレセイン色素、非対称ベンゾキサンテン色素、ローダミン、4.7-ジクロロローダミン色素、カルボキシローダミン、N.N.N.N.トトラメチルカルボキシローグミン、カルボキシR110、及びカルボキシR6G からなる群から選ばれる請求項32に記載の蛍光標識された試薬。

【請求項40】 アクセプター色素が4.7ージクロロフルオレセイン色素、非対称ベンゾキサンテン色素、ローダミン、4.7ージクロロローダミン色素、カルボキシローダミン、N.N.N'、N'ーテトラメチルカルボキシローダミン、カルボキシR110、カルボキシR6G、カルボキシーXーローダミン及びCy5からなる群から選ばれる請求項32に記載の蛍光摂識された試薬。

【請求項41】 アクセプター色素がDR110-2、DR6G-2、DTMR及びDROXからなる群から選ばれる請求項32に記載の蛍光隠識された試薬。

【請求項42】 試薬がデオキシヌクレオンド、デオキシヌクレオンドモノホスフェート、デオキシヌクレオシドジホスフェート及びデオキシヌクレオシドトリホスフェートからなる群から選ばれる請求項32に記載の蛍光 懐識された試薬。

【請求項43】 デオキシヌクレオチドがデオキシシトシン、デオキシアデノシン、デオキシグアノシン、及びデオキシチミジンからなる群から選ばれる請求項42に記載の蛍光原識された試薬。

【請求項44】 試薬がジデオキシヌクレオシド、ジデオキシヌクレオシドモノホスフェート、ジデオキシヌクレオシドンホスフェート及びジデオキシヌクレオシドトリホスフェートからなる群から選ばれる請求項32に記載の蛍光 競された試薬。

【請求項45】 ジデオキシヌクレオチドがデオキシシトシン、デオキシアデノシン、デオキシグアノシン、及びデオキシチミジンからなる群から選ばれる請求項32

に記載の蛍光標識された試薬、

【請求項46】 試薬がオリゴヌクレオチドである請求 項42に記載の蛍光原識された試薬

【請求項47】 オリゴヌクレオチドがポリメラーゼを 使用することにより延長可能である3 末端を有する請求 項46に記載の蛍光原識された試薬。

【請求項48】 エネルギー転移蛍光色素に結合されるように修飾された、ヌクレオシド、ヌクレオシドモノホスフェート、ヌクレオンドジホスフェート、ヌクレオシドトリホスフェート、オリゴヌクレオチド及びオリゴヌクレオチド類縁体からなる群から選ばれた試薬と、

試薬に結合されたエネルギー転移蛍光色素とを含む蛍光 標識された試薬であって、

エネルギー転移蛍光色素が構造式 【化13】

(式中、

C(0)はカルボニル基であり、

Y<sub>1</sub>及びY<sub>2</sub>は夫々独立にヒドロキシル、酸素、イミニウム及びアミンからなる群から選ばれ、

Z, はNH、硫黄及び酸素からなる群から選ばれ、

R<sub>11</sub>~R<sub>17</sub>は夫々独立に水素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、フェニル、置換フェニル、隣接置換基が一緒にされて環を形成する場合、及びこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、

R21はC1-5アルキルであり、

R<sub>22</sub>はアルケン、ジエン、アルキン、少なくとも一つの 不飽和結合を有する5員環及び6員環またはカルボニル 炭素に結合されている縮合環構造からなる群から選ばれ た電機基であり。

R<sub>28</sub>はリンカーをアクセプター色衆に結合する官能基を 含み、かつアクセプターは色素のキサンテンクラスの一 員により放出された励起エネルギーを吸収することがで きる色素である)を有する色素を含む蛍光原識された試 薬。 【請求項49】 R<sub>12</sub>がシクロペンテン、シクロペキセン、シクロペンタジエン、シクロペキサジエン、フラン、チオフラン、ピロール、イソピロール、イソアゾール、ピラゾール、イソイミダゾール、ピラン、ピロン、ペンゼン、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、アラジンオキサジン、インデン、ペンゾフラン、チオナフテン、インドール及びナフタレンからなる群から選ばれた5員項または6員項である請求項48に記載の蛍光額識された試薬。

【請求項50】 色素が構造式 【化14】

(式中、

 $Z_2$  はNH、硫黄及び酸素からなる群から選ばれ、かつ  $R_{29}$ は $C_{1-6}$  アルキルである)を有する請求項4.8に記載の蛍光 鏡識された試薬。

【請求項51】 リンカーが構造式 【化15】

を有する請求項48に記載の蛍光標識された試薬。

【請求項52】 アクセアター色素がキサンテン色素、シアニン色素、フタロシアニン色素及びスクアライン色素からなる群から選ばれた色素のクラスの一員である請求項48に記載の蛍光標識された試薬。

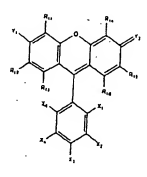
【請求項53】 ドナー色素がフルオレセイン色素、ローダミン色素及び非対称ベンゾキサンテン色素からなる群から選ばれた色素のクラスの一員である請求項48に記載の蛍光原識された試薬。

【請求項54】 アクセプター色素がキサンテン色素、シアニン色素、フタロシアニン色素及びスクアライン色素からなる群から選ばれた色素のクラスの一員である請求項53に記載の蛍光隠識された試薬。

【請求項55】 ドナー色素がカルボキシフルオレセイン、4、7 - ジクロロフルオレセイン色素、非対称ペンソキサンテン色素、ローダミン、カルボキシローダミン、N、N、N、N、N、一テトラメチルカルボキシローダミン、カルボキシR110、及びカルボキシR6G からなる群から選ばれる請求項4.8 に記載の蛍光標識された試

【請求項56】 アクセプター色素が4.7ージクロロフルオレセイン色素、非対称ベンゾキサンテン色素、ローダミン、4.7ージクロロローダミン色素、カルボキシローダミン、N.N.N',N'ーテトラメチルカルボキシローダミン、カルボキシR110、カルボキシR6G、カルボキシーXーローダミン及びCy5からなる群から選ばれる請求項48に記載の蛍光額識された試薬。

【請求項57】 アクセプターが一般構造式 【化16】



(式中、

Y<sub>1</sub> 及びY<sub>2</sub> は夫々独立にヒドロキシル、酸素、イミニウム及びアミンからなる群から選ばれ、

R<sub>11</sub>~R<sub>16</sub>は夫々独立に水素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、フェニル、置換フェニル、隣接置換基が一緒にされて環を形成する場合、及びこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、

X<sub>1</sub> ~ X<sub>5</sub> は夫々独立に水素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、隣接置換基が一緒にされて環を形成する場合、及びこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、かつX<sub>5</sub> 及びX<sub>4</sub> の一つはR<sub>28</sub>基に結合されている)を有する請求項48に記載の蛍光療識された試薬。【請求項58】 アクセプター色素が一般構造式【化17】

$$R_2R_1N$$
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_7$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 

(式中、

 $R_1 \sim R_4$  は夫々独立に水祭、及びアルキルからなる群から選ばれ、または $R_1$  と $R_5$  、 $R_2$  と $R_6$  、 $R_3$  と  $R_7$  、 $R_4$  と  $R_8$  の基の一つ以上が一緒にされて頃を形成し、

 $R_5 \sim R_{10}$ は夫々独立に水衆、フッ衆、塩累、臭索、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、スルホン、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、フェニル、及び置換フェニルからなる群から遺ばれ、または $R_5 \sim R_{10}$ の二つ以上

が一緒にされて一つ以上の環を形成し、

X<sub>1</sub>、X<sub>3</sub>及びX<sub>4</sub>は夫々独立に水素、フッ素、塩素、 臭素、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、ア ルキン、スルホネート、スルホン、アミノ、アンモニウ ム、アミド、ニトリル、またはアルコキシからなる群か ら選ばれ、

 $X_1$  及び $X_5$  は塩素であり、かつ $X_3$  及び $X_4$  の一つは  $R_{28}$ に結合されている)を有する請求項4.8に記載の蛍光顕識された試薬。

【請求項59】  $R_1 \sim R_{10}$ 、 $X_1$ 、 $X_3$  及び $X_4$  がR 110-2、DR6G-2、DTWR-2、及びDROX-2からなる群から選ばれた色素に相当するように選ばれる請求項58に記載の蛍光原識された試薬

【請求項60】 試薬がデオキシヌクレオシド、デオキシヌクレオシドモノホスフェート、デオキシヌクレオシドジホスフェート及びデオキシヌクレオシドトリホスフェートからなる群から選ばれる請求項48に記載の蛍光 標識された試薬。

【請求項61】 デオキシヌクレオチドがデオキシシトシン、デオキシアデノシン、デオキシグアノシン、及びデオキシチミジンからなる群から選ばれる請求項60に記載の蛍光額識された試薬。

【請求項62】 試薬がジデオキシヌクレオシド、ジデオキシヌクレオシドモノホスフェート、ジデオキシヌクレオシドジホスフェート及びジデオキシヌクレオシドトリホスフェートからなる群から選ばれる請求項48に記載の蛍光银識された試薬。

【請求項63】 ジデオキシヌクレオチドがデオキシシトシン、デオキシアデノシン、デオキシグアノシン、及びデオキシチミジンからなる群から選ばれる請求項48に記載の蛍光原識された試薬。

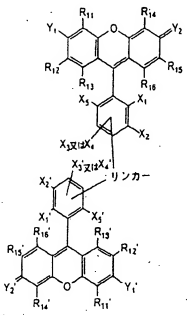
【請求項64】 試薬がオリゴヌクレオチドである請求 項48に記載の蛍光展識された試薬

【請求項65】 オリゴヌクレオチドがポリメラーゼを使用することにより延長可能である3、末端を有する請求項64に記載の蛍光原識された試薬。

【請求項66】 エネルギー転移蛍光色素に結合されるように修師された、ヌクレオシド、ヌクレオシドモノホスフェート、ヌクレオシドジホスフェート、ヌクレオシドトリホスフェート、オリゴヌクレオチド及びオリゴヌクレオチド類経体からなる群から選ばれた試薬と、

試薬に結合されたエネルギー転移蛍光色素とを含む蛍光 観識された試薬であって

エネルギー転移蛍光色素が構造式 【化18】



(式中、

 $Y_1$ 、 $Y_1$ 、 $Y_2$  及び $Y_2$  は夫々独立にヒドロキシル、酸素、イミニウム及びアミンからなる群から選ばれ、 $R_{11} \sim R_{16}$  及び $R_{11}$   $\sim R_{16}$  は夫々独立に水素、ファ素、塩素、臭素、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、フェニル、置換フェニル、隣接置換基が一緒にされて環を形成する場合、及びこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、

 $X_1 \sim X_5$  及び $X_1$   $\sim X_5$  ' は夫々独立に水素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、隣接置換基が一緒にされて環を形成する場合、及びこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、

 $Y_1$ 、 $Y_2$ 、 $R_{11} \sim R_{16}$ 及び $X_1 \sim X_5$  は第一波長の光 を吸収し、応答して励起エネルギーを放出することができるドナー色素に相当するように選ばれ、

 $Y_1$ '、 $Y_2$ '、 $R_{11}$ '  $\sim R_{16}$ ' 及び $X_1$ '  $\sim X_5$ ' はドナー色 素により放出された励起エネルギーを吸収し、応答して第二波長で蛍光を発することができるアクセアター色素に相当するように選ばれ、かつ $X_3$  及び $X_4$  の一つ並びに $X_3$ ' 及び $X_4$ ' の一つは一緒にされて、エネルギーがドナーからアクセプター色素に転移されるようにドナーをアクセプター色素に結合するリンカーを形成する)を有する色素を含む蛍光標識された試薬。

【請求項67】 リンカーがドナーをアクセプターに結合する主鎖(これは長さが9原子未満である)を有する 請求項66に記載の蛍光隠識された試薬。

【請求項68】 リンカーが一般式R<sub>25</sub> Z<sub>3</sub>C(0) (式中、R<sub>25</sub>はX<sub>3</sub> またはX<sub>4</sub> 置換基でドナー色素に結合さ

れたC1...アルキルであり、Z3 はNH、OまたはSであり、C(0)はカルボニル基であり、かつ末端カルボニル基がX3 またはX4 置換基でアクセアター色素に結合されている)を有する請求項66に記載の蛍光原識された試薬。

【請求項69】 リンカーが一般式 $R_{25}$   $Z_3$ C(0)  $R_{16}$   $Z_4$ C(0) (式中、 $R_{25}$  は $X_3$  または $X_4$  置換基でドナー色素に結合された $C_{1-4}$  アルキルであり、 $R_{26}$  は $C_{1-4}$  アルキルであり、 $C_3$  及び $C_4$  は夫々独立にN H、OまたはSであり、C(0) はカルボニル基であり、かつ末端カルボニル基が $X_3$  または $X_4$  置換基でアクセプター色素に結合されている)を有する請求項66に記載の蛍光原識された試薬。

【請求項70】 エネルギー転移蛍光色素に結合されるように修飾された、ヌクレオシド、ヌクレオシドモノホスフェート、ヌクレオシドジホスフェート、ヌクレオシドトリホスフェート、オリゴヌクレオチド及びオリゴヌクレオチド類縁体からなる群から選ばれた試薬と、

試薬に結合されたエネルギー転移蛍光色素とを含む蛍光 原識された試薬であって、

エネルギー転移蛍光色素が5または6カルボキシTMR-B-G、5または6カルボキシTMR-F-G、5または6カルボキシTMR-P-G、5または6カルボキシTMR-P-G、5または6カルボキシTMR-P-G、5または6カルボキシTMR-N-G、5または6カルボキシTMR-N-G、5または6カルボキシTMR-Sly-5A MF及び5または6カルボキシTMR-SAMF、5または6カルボキシCF-B-TMR-2、5または6カルボキシCFB-DR110-2、5または6カルボキシCFB-DR0X-2からなる群から選ばれる蛍光懐識された試薬。

【請求項71】 試薬がデオキシヌクレオシド、デオキシヌクレオシドモノホスフェート、デオキシヌクレオシドシホスフェート及びデオキシヌクレオシドトリホスフェートからなる群から選ばれる請求項70に記載の蛍光 に読された試薬。

【請求項72】 デオキシヌクレオチドがデオキシシトシン、デオキシアデノシン、デオキシグアノシン、及びデオキシチミジンからなる群から選ばれる請求項71に記載の蛍光感識された試薬。

【請求項73】 試薬がジデオキシヌクレオシド、ジデオキシヌクレオシドモノホスフェート、ジデオキシヌクレオシドジホスフェート及びジデオキシヌクレオシドトリホスフェートからなる群から選ばれる請求項70に記載の蛍光際識された試薬。

【請求項74】 試薬がオリゴヌクレオチドである請求 項70に記載の蛍光原識された試薬。

【請求項75】 オリゴヌクレオチドがポリメラーゼを使用することにより延長可能である3 末端を有する請求項74に記載の蛍光額識された試薬。

【請求項76】核酸配列をデオキシヌクレオシドトリホスフェート、少なくとも一種のジデオキシヌクレオシドトリホスフェート及びDNAポリメラーゼの存在下で蛍光隠識されたオリゴヌクレオチドアライマーとハイブリッドを形成することにより延長された隠識されたアライマーの混合物を生成し(そのDNAポリメラーゼは、プライマーの延長を終止するジデオキシヌクレオシドトリホスフェートがとり込まれるまでデオキシヌクレオシドトリホスフェートでアライマーを延長する)、

延長されたプライマーの混合物を分離し、そして生成された延長されたプライマーの混合物を蛍光測定することにより核酸配列の配列を決定することを含む核酸配列の配列を決定することを含む核酸配列の配列決定方法であって、

蛍光展識されたオリゴヌクレオチドプライマーが配列決定され、ボリメラーゼにより延長可能な3 末端を有する核酸配列の一部に相補性のオリゴヌクレオチド配列と、オリゴヌクレオチドに結合されたエネルギー転移蛍光色素とを含み、エネルギー転移蛍光色素が構造式 【化19】

(式中

ドナーは第一波長の光を吸収し、応答して励起エネルギーを放出することができる色素であり、

アクセプターはドナー色素により放出された励起エネルギーを吸収し、応答して第二波長で蛍光を発することができる色素であり、

C(0)はカルボニル基であり、

 $Z_1$  はNH、硫黄及び酸素からなる群から選ばれ、  $R_{21}$ はドナー色素に結合された $C_{1-5}$ アルキルであり、  $R_{22}$ はアルケン、ジエン、アルキン、少なくとも一つの 不飽和結合を有する5員環及び6員環またはカルボニル 炭素に結合されている縮合環構造からなる群から選ばれた 置換基であり、かつ $R_{28}$ はリンカーをアクセプター色 案に結合する官能基を含む)を有することを特徴とする 核酸配列の配列決定方法。

【請求項77】核酸配列をデオキシヌクレオシドトリホスフェート、少なくとも一種のジデオキシヌクレオシドトリホスフェート及びDNAポリメラーゼの存在下で蛍光原識されたオリゴヌクレオチドプライマーとハイブリッドを形成することにより延長された展識されたアライマーの混合物を生成し(そのDNAポリメラーゼは、プライマーの延長を終止するジデオキシヌクレオシドトリホスフェートがとり込まれるまでデオキシヌクレオシドトリホスフェートでプライマーを延長する)、

延長されたプライマーの混合物を分離し、そして生成された延長されたプライマーの混合物を蛍光期定すること

により核酸配列の配列を決定することを含む核酸配列の 配列決定方法であって、

蛍光隠識されたオリゴヌクレオチドプライマーが配列決定され、ポリメラーゼにより延長可能な3 末端を有する核酸配列の一部に相補性のオリゴヌクレオチド配列と、オリゴヌクレオチドに結合されたエネルギー転移蛍光色素とを含み、エネルギー転移蛍光色素が構造式 【化20】

(式中、

C(0)はカルボニル基であり。

Y<sub>1</sub>及びY<sub>2</sub>は夫々独立にヒドロキシル、酸素、イミニウム及びアミンからなる群から選ばれ、

Z<sub>1</sub>はNH、硫黄及び酸素からなる群から選ばれ、

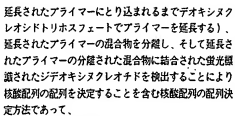
R<sub>11</sub>~R<sub>17</sub>は夫々独立に水索、フッ索、塩素、臭素、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、フェニル、置換フェニル、隣接置換基が一緒にされて環を形成する場合、及びこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、

R21はC1-5アルキルであり、

R<sub>22</sub>はアルケン、ジエン、アルキン、少なくとも一つの 不飽和結合を有する5員環及び6員環またはカルボニル 炭素に結合されている縮合環構造からなる群から選ばれ た置換基であり、

R<sub>28</sub>はリンカーをアクセプター色素に結合する官能基を 含み、かつアクセプターは色素のキサンテンクラスの一 員により放出された励起エネルギーを吸収することがで きる色素である)を有することを特徴とする核酸配列の 配列決定方法。

【請求項78】核酸配列をデオキシヌクレオシドトリホスフェート、少なくとも一種の蛍光原識されたジデオキシヌクレオシドトリホスフェート及びDNAポリメラーゼの存在下でプライマーとハイブリッドを形成することにより延長されたプライマーの混合物を生成し(そのDNAポリメラーゼは、プライマーの延長を終止する蛍光原識されたジデオキシヌクレオシドトリホスフェートが



蛍光原識されたジデオキシヌクレオシドトリホスフェートがジデオキシヌクレオシドトリホスフェートと、 ジデオキシヌクレオシドトリホスフェートに結合された エネルギー転移蛍光色素とを含み、エネルギー転移蛍光 色素が構造式

#### [121]

#### (式中、

ドナーは第一波長の光を吸収し、応答して励起エネルギーを放出することができる色素であり、

アクセプターはドナー色素により放出された励起エネル ギーを吸収し、応答して第二波長で蛍光を発することが できる色素であり、

#### C(0)はカルボニル基であり、

Z₁ はNH、硫黄及び酸素からなる群から選ばれ、R₂₁はドナー色素に結合されたC₁-5アルキルであり、R₂₂はアルケン、ジエン、アルキン、少なくとも一つの不飽和結合を有する5員環及び6員環またはカルボニル炭素に結合されている縮合環構造から選ばれた置換基であり、かつR₂₂はリンカーをアクセプター色素に結合する官能基を含む)を有することを特徴とする核酸配列の配列決定方法。

【請求項79】核酸配列をデオキシヌクレオシドトリホスフェート、少なくとも一種の蛍光隠識されたジデオキシヌクレオシドトリホスフェート及びDNAポリメラーゼの存在下でプライマーとハイブリッドを形成することにより延長されたプライマーの混合物を生成し(そのDNAポリメラーゼは、プライマーの延長を終止する蛍光 は続きれたジデオキシヌクレオシドトリホスフェートが延長されたプライマーにとり込まれるまでデオキシヌクレオシドトリホスフェートでプライマーを延長する)、延長されたプライマーの混合物を分離し、そして延長されたプライマーの分離された混合物に結合された蛍光原識されたジデオキシヌクレオチドを検出することにより核酸配列の配列を決定することを含む核酸配列の配列決定方法であって、

蛍光原識されたジデオキシヌクレオシドトリホスフェートがジデオキシヌクレオシドトリホスフェートと、 ジデオキシヌクレオシドトリホスフェートに結合された エネルギー転移蛍光色素とを含み、その色素が構造式 【化22】

(式中.

C(0)はカルボニル基であり、

Y<sub>1</sub>及びY<sub>2</sub>は夫々独立にヒドロキシル、酸素、イミニウム及びアミンからなる群から選ばれ、

Z」はNH、硫黄及び酸素からなる群から選ばれ、

 $R_{11} \sim R_{17}$ は夫々独立に水素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、フェニル、置換フェニル、隣接面換基が一緒にされて環を形成する場合、及びこれらの組み合わせからなる群から選ばれ、

R21はC1-5.アルキルであり、

R<sub>12</sub>はアルケン、ジエン、アルキン、少なくとも一つの 不飽和結合を有する5員環及び6員環またはカルボニル 炭素に結合されている縮合環構造からなる群から選ばれ た置換基であり、

R<sub>28</sub>はリンカーをアクセプター色素に結合する官能基を含み、かつアクセプターは色素のキサンテンクラスの一員により放出された励起エネルギーを吸収することができる色素である)を有することを特徴とする核酸配列の配列決定方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明が属する技術分野】本発明は蛍光色素、更に詳し くは、エネルギー転移蛍光色素及びそれらの使用に関す る。

#### [0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】サンプル中の成分を原識し、検出するための種々の蛍光色素が開発されていた。一般に、蛍光色素は高い量子収量及び大きい吸光係数を有することが好ましく、その結果、色素は少量の検出される成分を検出するのに使用し得る。また、蛍光色素は大きいストークシフト(即ち、色素が最大吸光度を有する波長と色素が最大発光を有する波長

の差)を有することが好ましく、その結果、蛍光発光が 色素を励起するのに使用された光源から容易に区別され る。開発された蛍光色素の一つのクラスはエネルギー転 移蛍光色器である。一般に、エネルギー転移蛍光色器は ドナー蛍光体とアクセプター蛍光体とを含む。これらの 色素において、ドナー蛍光体とアクセプター蛍光体が互 いに接近して、かつ互いに対し適当な配向で位置される 場合、ドナー蛍光体からのエネルギー放出がアクセプタ 一蛍光体により吸収され、アクセプター蛍光体に蛍光を 発するようにさせる。それ故、励起されたドナー蛍光体 はドナー蛍光体の励起エネルギーを有効に吸収し、その エネルギーをアクセプター蛍光体に有効に転移すること ができることが重要である。種々のエネルギー転移蛍光 色素が文献に記載されていた。例えば、米国特計第4.99 6.143 号及びWO 95/21266 は、ドナー蛍光体とアクセア ター蛍光体がオリゴヌクレオチド鎖により結合されてい るエネルギー転移蛍光色素を記載している。Lee ら、Nu cleic Acids Research 20:10 2471-2483 (1992) はフル オレセインの4'-アミノメチル置換基により4'-ア ミノメチルーラーカルボキシフルオレセインに結合され た5ーカルボキシローダミンを含むエネルギー転移蛍光 色素を記載している。

【0003】 幾つかの診断アッセイ及び分析アッセイが 開発されており、これらは蛍光色素を使用するサンプル 中の多種成分の検出、例えば、フローサイトメトリー(L anier ら、J. Immunol、132 151-156 (1984))、染色体分 析(Gray ら、Chromosoma 739-37(1979)) 、及びDNA 配列決定を伴う。これらのアッセイについて、2種以上 のスペクトル的に分解可能な蛍光色素の組を同時に使用 することが望ましく、その結果、一種より多い額的物質 がサンプル中で同時に検出し得る。多種色素を使用する サンプル中の多種成分の同時検出はサンプル中の個々の 成分を連続的に検出するのに必要とされる時間を短縮す る. 多重遺伝子座DNAプローブアッセイの場合、多種 のスペクトル的に分解可能な蛍光色素の使用は必要とさ れる反応管の数を減少し、それにより実験プロトコルを 簡素化し、用途特異性キットの製造を促進する。自動化 DNA配列決定の場合、多種のスペクトル的に分解可能 な蛍光色素の使用は単一レーン中の4つの塩基の全ての 分析を可能にし、それにより単色方法よりも処理量を増 大し、レーン内の電気泳動移動度変化と関連する不確定 要素を排除する。Connell ら、Biotechniques 5 342-34 8 (1987), Prober 6, Science 238 336-341 (1987), Sm ith 6. Nature 321 674-679 (1986) . & VAnsorge 6. Nucleic Acids Research 15 4593-4602 (1989). 【0004】特に、電気泳動分離及び酵素による処理を 必要とする分析、例えば、DNA配列決定について、サ ンプル中の多種の標的物質を同時に検出するための蛍光 色素の組を得ることと関連した幾つかの難点がある。例 えば、その祖中の夫々の色素はその他の色素からスペク

トル的に分解可能である必要がある。発光スペクトルが スペクトル的に分解される色素の収集を見出すことは困 難である。何となれば、有機蛍光色素に典型的な発光バ ンド半幅は約40-80 ナノメーター(nm)であり、利用可能 なスペクトルの幅が励起光源により制限されるからであ る。色素の組に関して本明細書に使用される"スペクト ル的分解。という用語は、色素の蛍光発光バンドが充分 に異なり、即ち、充分に重ならないこと、夫々色累が結 合される試薬、例えば、ポリヌクレオチドが通常の光検 出系を使用して、例えば、米国特許第4.230.558 号、同 第4.811.218 号、またはWheelessら、pss.21-76、Flow Cytometry:Instrumentation and Data Analysis (Acade mic Press. New York, 1985)により記載された系に例示 \_ されるような、バンドパスフィルター及び光電子増倍管 の組、電荷カップリング装置及びスペクトログラフ等の 系を使用して夫々の色素により生じた蛍光シグナルに基 いて区別し得ることを意味する。

【0005】また、夫々の色素の蛍光シグナルは、夫々 の成分が充分な感度で検出し得るように充分に強いもの である必要がある。例えば、DNA配列決定の場合、増 大されたサンプル装填は低い蛍光効率の保証とはなり得 ない (Pringle ら、DNA Corefacilities Newsletter, 1 15-21 (1988))。 色素により生じた蛍光シグナルは、色 素がその吸光度最大で励起される時に一般に最大であ る。それ故、夫々の色素はほぼその吸光度最大で励起さ れることが好ましい。色素の組の使用と関連する更に別 の難点は、色素が一般に同じ吸光度最大を有しないこと である。同じ吸光度最大を有しない色素の組が使用され る場合、夫々の色素をその吸光度最大で励起するのに多 光源を用意することと関連する高コストと、夫々の色素 がその吸光度最大で励起されないことから生じる低感度 の間に取決めが生じられる。上記の難点に加えて、色素 の電荷、分子サイズ、及び配座がフラグメントの電気泳 動移動度に悪影響してはならない。また、蛍光色素はフ ラグメントを生じ、または操作するのに使用される化 学、例えば、DNA合成溶媒及び試薬、緩衝液、ポリメ ラーゼ酵素、リガーゼ酵素等と適合性である必要があ る。特に4色DNA配列決定の領域において、多色用途 のために色素の粗を開発する際の多くの束縛のために、 蛍光色素の少ない組のみが開発されていた。Connell 6. Biotechniques 5 342-348 (1987), Prober 6. Scie nce 238 336-341 (1987)、及USmith ら、Nature 321 6 74-679 (1986) .

【0006】多色用途に有益であることがわかった蛍光色素の一つのクラスはローダミン色素、例えば、テトラメチルローダミン(TAMRA)、ローダミンX(ROX)、ローダミン6G(R6G)、ローダミン110(R110)等である。米国特許第5.366.860号。ローダミン色素は蛍光色素に関して特に魅力的である。何となれば、(1)ローダミンは典型的にはフルオレセインより光安定性であり、(2)ロー

ダミン標識ジデオキシヌクレオチドが熱安定性ポリメラ ーゼ酵素に良好な基質であり、かつ(3) ローダミン色素 の発光スペクトルがフルオレセインの赤色(高い波長) に対し題者であるからである。特に多重検出方法の状況 において、現在入手し得るローダミン色素に関連する一 つの欠点はローダミン色素の比較的広い発光スペクトル である。この広い発光スペクトルはスペクトル上近い色 素間のスペクトル分解を制限し、このような色素組み合 わせの多成分分析を困難にする。現在入手し得るローダ ミン色素に関連する第二の欠点は、それらの吸収スペク トルが現在入手し得るソリッドステート周波数二倍グリ ーンダイオードレーザー、例えば、約532nm で発光ライ ンを有するネオジムソリッドステートYAG レーザーの波 長に適合しないことである。このようなレーザーを使用 することは、それらのコンパクトなサイズ、長い有効寿 命、及び出力の効率の良い使用のために非常に有利であ

【0007】エネルギー転移蛍光色素は、それらをサン アル中の多種類的物質の同時検出、例えば、DNA配列 決定における使用に魅力的にする幾つかの特徴を有す・ る。例えば、単色ドナー蛍光体は、夫々の色素が共通の 波長で強い吸収を有するようにエネルギー転移蛍光色素 の組中で使用し得る。その時、アクセプター蛍光体をエ ネルギー転移色素中で変化することにより、スペクトル 的に分解可能な蛍光発光を有する一連のエネルギー転移 色素が発生し得る。また、エネルギー転移蛍光色素は非 エネルギー転移蛍光色素よりも大きい有効なストークシ フトを与える。これは、エネルギー転移蛍光色素に関す るストークシフトがドナー蛍光体が光を最大に吸収する 波長とアクセプター蛍光体が光を最大に放出する波長の・ 差に基いているからである。一般に、大きなストークス シフトを有する蛍光色素に対する要望が存する。蛍光色 素を使用するアッセイの感度は、蛍光色素により生じた 蛍光シグナルの強さに依存する。それ故、強い蛍光シグ ナルを有する蛍光色素に対する要望が存する。エネルギー 一転移蛍光色素に関して、これらの色素の蛍光シグナル 強さは、如何に有効にアクセプター蛍光体がドナー蛍光 体のエネルギー放出を吸収するかに依存する。これは、 **類に、アクセプター蛍光体へのドナー蛍光体の近接及び** アクセプター蛍光体に対するドナー蛍光体の配向を含む 種々の変数に依存する。それ故、ドナー蛍光体とアクセ **プター蛍光体の配向が、エネルギーがドナー蛍光体とア** クセプター蛍光体の間で有効に転移されるようなもので あるようなエネルギー転移蛍光色素に対する要望が存す

#### [0008]

【課題を解決するための手段】本発明はドナー色業をエネルギー転移蛍光色素中でアクセプター色素に結合するためのリンカーに関する。また、本発明は増強された蛍光を有するエネルギー転移蛍光色素に関する。また、本

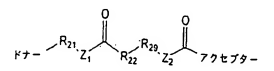
発明は本発明のエネルギー転移色素を含む試薬、色素及び試薬の使用方法、並びに色素及び試薬が含まれるキットに関する。ドナー色素をエネルギー転移蛍光色素中でアクセプター色素に結合するための本発明の一つのリンカーは、以下に説明されるような一般構造式R<sub>21</sub> Z<sub>1</sub>C (0) R<sub>22</sub> R<sub>18</sub> (式中、R<sub>21</sub>はドナー色素に結合されたC<sub>1-5</sub>アルキルであり、C(0)はカルボニル基であり、Z<sub>1</sub>はNH、環黄または酸素であり、R<sub>22</sub>はアルケン、ジエン、アルキン、少なくとも一つの不飽和結合を有する5員現または6員現または縮合現構造であってもよいカルボニル炭業に結合された置換基であり、かつR<sub>28</sub>はリンカーをアクセプター色素に結合する官能基を含む)を有する。

[0009] [化23]

【0010】リンカー中に使用されるR28基は、R22基 をアクセプター色衆に結合するのに使用し得る当業界で 知られているあらゆる基であってもよい、典型的には、 R<sub>18</sub>基はアクセプター色素のベンゼン環またはその他の 芳香族環構造に結合されるであろう。それ故、Rzeはア クセプター色素のベンゼン環またはその他の芳香族環構 造に親電子官能基、例えば、カルボン酸、酸ハライド、 スルホン酸、エステル、アルデヒド、チオ、ジスルフィ ド、イソチオシアネート、イソシアネート、スルホニル ハライド、マレイミド、ヒドロキシスクシンイミドエス テル、ハロアセチル、ヒドロキシスルホスクシンイミド エステル、イミドエステル、ヒドラジン、アジドニトロ フェニル、及びアジドを形成することにより形成される ことが好ましい。その時、R22基は、アクセプター色素 の親電子剤を求核体、例えば、アミソ、ヒドロキシルま たはスルフヒドリル求核体と反応させることにより、R ,,基へのドナー色素の結合の前または後にアクセプター 色素に付加し得る。

#### [0011]

(化24)



【0013】この実施思様において、リンカーは活性化・ カルボニル基(NHSエステル)とアミン基、ヒドロキシル 基またはチオール基の反応により生成されてもよい。R 22基をアクセプター色素に結合するための多種のその他 のメカニズムが考えられ、本発明の範囲内に入ることが 意図されていることが注目される。リンカー中でR,,と して使用し得る5員環または6員環の特別な例として、 シクロペンテン、シクロヘキセン、シクロペンタジエ ン、シクロヘキサジエン、フラン、チオフラン、ピロー ル、イソピロール、イソアゾール、ピラゾール、イソイ ミダゾール、ピラン、ピロン、ベンゼン、ピリジン、ピ リダジン、ピリミジン、プラジン及びオキサジンが挙げ られるが、これらに限定されない。縮合環構造の例とし て、インデン、ベンゾフラン、チオナフテン、インドー ル及びナフタレンが挙げられるが、これらに限定されな い。このリンカーの好ましい実施態様は、以下に示され るように、R21及びR29がメチレンであり、Z1及びZ 2 がNHであり、かつR22がベンゼンである場合であ

【0014】 【化25】

【0015】本発明のエネルギー転移蛍光色素の一つの クラスは4、環位置に下記のキサンテン環構造を有する ドナー色素を含む。

[0016]

【化26】

【0017】式中、Y1及びY2は別々にされてヒドロキシル、酸累、イミニウムまたはアミンであり、イミニウム及びアミンは三級のイミニウムまたはアミンであることが好ましい。R11-R17は本発明のエネルギー転移色衆と適合性であるあらゆる置換基であってもよく、R11-R17は色衆のスペクトル特性及び移動度特性を変化するために広く変化されてもよいことが注目される。こ

の実施配様によれば、エネルギー転移色器はまたドナー 色素により放出された励起エネルギーを吸収し、応答し て第二波長で蛍光を発するアクセプター色素を含む。ま た、エネルギー転移色素はドナー色素をアクセプター色 素に結合するリンカーを含む。エネルギー転移色案のこ の実施態様の一つの変化において、リンカーは上記のよ うに一般構造式R21Z1C(0) R22R28 (式中、R21はキ サンテンドナー色素の4'位に結合された(1-5アルキル であり、C(0)はカルボニル基であり、Z<sub>1</sub>はNH、硫黄 または酸素であり、R22はアルケン、ジェン、アルキ ン、少なくとも一つの不飽和結合を有する5員環もしく は6員環または縮合環構造であってもよいカルボニル炭 素に結合された置換基であり、かつRysはリンカーをア クセプター色素に結合する官能基を含む)を有する。エ ネルギー転移色素のこの実施環様の更に別の変化におい て、リンカーは上記のように一般構造式R,, Z,C(0) R 22 R29 Z2C(0) (式中、R21及びR22は上記のとおりで あり、乙、及び乙、は夫々独立にNH、硫黄または酸素 であり、R<sub>29</sub>はC<sub>1-5</sub>アルキルであり、末端カルボニル基 はアクセプター色素の環構造に結合されている)を有す る。 Z2 が窒素である変化において、-C(0) R22 R29 Z 2-はアミノ酸サブユニットを形成する。エネルギー転移 色素のこの実施態様の更に別の好ましい変化において、 リンカーは以下に示されるように、R21及びR29がメチ レンであり、Z1 及びZ2 がNHであり、かつR22がベ ンゼンである場合である。

[0018] 【化27】

【0019】ドナー色素は必要によりR<sub>17</sub>がフェニルまたは置換フェニルである色素のクラスの一員であってもよい。Y<sub>1</sub>がヒドロキシルであり、かつY<sub>2</sub>が酸素であり、かつR<sub>17</sub>がフェニルまたは置換フェニルである場合、その色素は色素のフルオレセインクラスの一員である。Y<sub>1</sub>がアミンであり、かつY<sub>2</sub>がイミニウムであり、かつR<sub>17</sub>がフェニルまたは置換フェニルである場合、その色素は色素のローダミンクラスの一員である。更にこの実施服様によれば、アクセプター色素は必要により色素のキサンテンクラス、シアニンクラス、フタロシアニンクラス及びスクアラインクラスの一員であってもよい。別の実施限様において、エネルギー転移蛍光色

素は一般構造式 【0020】 【化28】

【0021】を有するドナー色素及びアクセプター色素を有する。式中、Y1及びY1は別々にされてヒドロキシル、酸紫、イミニウムまたはアミンであり、イミニウム及びアミンは三級のイミニウムまたはアミンであることが好ましく、かつR11~R17は本発明のエネルギー転移色素と適合性であるあらゆる置換基である。この実施態様によれば、以下に説明されるように、リンカーがドナー色素及びアクセプター色素のX3置換基におけて、リンカーは短く、かつ/または硬質であることが好ましい。何となれば、これがドナー色素とアクセプター色素の間のエネルギーの転移を増進することがわかったからである。

【0022】 【化29】

【0023】別の実施慰様において、エネルギー転移蛍

光色素は色素のキサンテンクラスの一員であるドナー色 素、ドナー色素により放出された励起エネルギーを吸収 し、応答して第二波長で蛍光を発することができる色素 のキサンテンクラス、シアニンクラス、フタロシアニン クラス及びスクアラインクラスの一員であるアクセプタ ー色素、及びドナー色素をアクセプター色素に結合する リンカーを含む。この実施慰様によれば、アクセプター は約600mm より大きく、またはドナー色素の吸光度最大 よりも少なくとも約100mm 大きい発光最大を有する。ト 記の新規なエネルギー転移蛍光色素に加えて、本発明は またエネルギー転移蛍光色素を含む蛍光試薬に関する。 一般に、これらの試薬は、本発明のエネルギー転移色素 が結合でき、エネルギー転移色素の蛍光に基いて試薬の 存在を検出するのに使用し得るあらゆる分子または物質 を含む。一実施環様において、エネルギー転移蛍光色素 で 競された、ヌクレオシドまたはモノー、ジーもしく はトリホスフェートヌクレオチドを含む蛍光試薬が提供 される。ヌクレオチドは、例えば、色素標識オリゴヌク レオチドの調製に使用し得るデオキシヌクレオチドであ ってもよい。また、ヌクレオチドは、例えば、色素ター ミネーター配列決定に使用し得るジデオキシヌクレオシ ドであってもよい。別の実施態様において、蛍光試薬は エネルギー転移蛍光色素で標識されたオリゴヌクレオチ ドを含む。これらの試薬は、例えば、色素プライマー配 列決定に使用し得る。

【0024】また、本発明は本発明のエネルギー転移色 素及び試薬を使用する方法に関する。一実施態様におい て、その方法は本発明のエネルギー転移色素で標識され た一連の異なるサイズのオリゴヌクレオチドを生成し、 サイズに基いて一連の標識されたオリゴヌクレオチドを 分離し、エネルギー転移色素の蛍光に基いて分離された **標識されたオリゴヌクレオチドを検出することを含む。** この方法の一実施慰様において、延長された標識された プライマーの混合物がデオキシヌクレオチドトリホスフ ェート、及び少なくとも一種の色素原識されたジデオキ シヌクレオチドトリホスフェート及びDNAポリメラー ゼの存在下で核酸配列をオリゴヌクレオチドアライマー とハイブリッドを形成することにより生成される。DN -Aポリメラーゼは、プライマーの延長を終止するジデオ キシヌクレオチドトリホスフェートがとり込まれるまで プライマーをデオキシヌクレオチドトリホスフェートで 延長するのに利用できる。一旦終止されると、延長され たプライマーの混合物が分離され、ジデオキシヌクレオ シドの色素の蛍光に基いて検出される。この実施態様の 変化において、4種の異なる蛍光頶識されたジデオキシ ヌクレオチドトリホスフェート、即ち、蛍光標識された ジデオキシシトシントリホスフェート、蛍光原識された ジデオキシアデノシントリホスフェート、蛍光 識され たジデオキシグアノシントリホスフェート、及び蛍光標 識されたジデオキシチミジントリホスフェートが使用さ

れる。この方法の別の実施環様において、オリゴヌクレオチドプライマーはデオキシヌクレオシドトリホスフェートとは反対に蛍光標識される。また、本発明は本発明の色素及び試薬を使用してDNA配列決定を行うための色素及び試薬を含むキットに関する。

【0025】1. 本発明のエネルギー転移色素リンカー 本発明はドナー色素をエネルギー転移蛍光色器中でアク セプター色素に結合するための新規なリンカーに関す る。また、本発明はこれらのリンカーを含むエネルギー 転移蛍光色素に関する。これらのリンカーはエネルギー 転移色素中でドナー色素とアクセプター色素の間のエネ ルギーの有効な転移を増進することがわかった。ドナー 色素をエネルギー転移蛍光色素中でアクセアター色素に 結合するための本発明の一つのリンカーは以下に説明さ れるような一段構造式R<sub>21</sub> Z<sub>1</sub>C(0) R<sub>22</sub> R<sub>28</sub> (式中、R· 21はドナー色素に結合されたC<sub>1-5</sub>アルキルであり、C(0) はカルボニル基であり、ZiはNH、硫黄または酸素で あり、R<sub>22</sub>はアルケン、ジエン、アルキン、少なくとも 一つの不飽和結合を有する5員環及び6員環またはカル ボニル炭素に結合されている縮合環構造を含む置換基で あり、かつRzgはリンカーをアクセプター色素に結合す る官能基を含む)を有する。

[0026] [化30]

【0027】このリンカーの一実施態様において、以下に説明されるように、リンカーは一般構造式 $R_{21}Z_1C$  (0)  $R_{22}R_{29}Z_2C$ (0) (式中、 $R_{21}$ 及び $R_{22}$ は上記のとおりであり、 $Z_1$  及び $Z_2$  は夫々独立にNH、硫黄または酸素であり、 $R_{29}$ は $C_{1-6}$ アルキルであり、末端カルボニル基はアクセプター色素の環構造に結合されている)を有する、 $Z_2$  が窒素である変化において、C(0)  $R_{22}$   $R_{29}Z_2$  サブユニットはアミノ酸サブユニットを形成する。

【0028】 【化31】

【0029】リンカー中でRxzとして使用し得るら員環または6員環の特別な例として、シクロペンテン、シクロペキサジェン、シクロペキサジェン、フラン、チオフラン、ピロール、イソピロール、イソアゾール、ピラゾール、イソイミダゾール、ピラン、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、アラジン及びオキサジンが挙げられるが、これらに

限定されない。縮合環構造の例として、インデン、ベンソフラン、チオナフテン、インドール及びナフタレンが挙げられるが、これらに限定されない。このリンカーの好ましい実施限様は、以下に示されるように、 $R_{21}$ 及び  $R_{22}$ がメチレンであり、 $Z_1$  及び  $Z_2$  がNHであり、かつ $R_{11}$ がベンゼンである場合である。

[0030]

【化32】

【0031】表3は本発明のリンカー中に使用し得るリンカーの-C(0) R<sub>22</sub>- サブユニットの例を示す。

#### 11. 本発明のエネルギー転移色素

一般に、本発明のエネルギー転移色素は第一波長の光を吸収し、応答して励起エネルギーを放出するドナー色素、ドナー色素により放出された励起エネルギーを吸収し、応答して第二波長で蛍光を発することができるアクセプター色素、及びドナー色素をアクセプター色素に結合するリンカーを含む。本明細書に示されたか子構造の全てに関して、これらの分子構造は示された正確な電子構造を含むだけでなく、その全ての共鳴構造及びプロトン化状態を含むことが意図されている。本発明のエネルギー転移蛍光色素の一つのクラスは色素のキサンテンクラスの一員であるドナー色素、アクセプター色素及び節Iに記載されたリンカーのグループの一員であるリンカーを含む。本明細書に使用されるキサンテン色素は一般構造式

【0032】 【化33】

【0033】を有する全ての分子を含む。式中、 $Y_1$  及  $VY_2$  は別々にされてヒドロキシル、酸素、イミニウム またはアミンであり、イミニウム及びアミンは三級のイミニウムまたはアミンであることが好ましい。 $Y_1$  がヒドロキシルであり、かつ $Y_2$  が酸素であり、かつ $R_{17}$ が フェニルまたは置換フェニルである場合、その色素は色素のフルオレセインクラスの一員である。 $Y_1$  がアミンである、かつ $Y_2$  がイミニウムであり、かつ $R_{17}$ がフェニルまたは置換フェニルである場合、その色素は色素のローダミンクラスの一員である。 $R_{11}-R_{17}$ は本発明のエネルギー転移色素と適合性であるあらゆる置換基であ

ってもよく、R11-R17は色素のスペクトル特性及び移 動度特性を変化するために広く変化されてもよいことが 注目される。環構造中に示された番号はキサンテン環構 造の4 位を示す。リンカーがキサンテン環構造の4 位に結合されている本発明のエネルギー転移色素につい て、Rはサブユニットがリンカーに相当する。Ru-R 17置換基の例として、水素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ 累、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、ス ルホネート、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリ ル、アルコキシ、フェニル、置換フェニル、隣接置換基 が一緒にされて現を形成する場合、及びこれらの組み合 わせが挙げられるが、これらに限定されない。一実施服 様において、R<sub>15</sub>及びR<sub>16</sub>は一緒にされて置換または未 置換ベンゼン環を形成する。キサンテン色素のこのクラ スは本明細書中非対称ベンゾキサンテン色素と称され、 Scott C. Bensonらにより1996年4月1日に出願された米 国特許出願第08/626,085号(発明の名称:非対称ベンソ キサンテン色素) に記載されており、この特許が参考と して本明細書に含まれる。別の実施態様において、R<sub>17</sub> は一般式

[0034] 【化34】

$$x_1$$
 $x_2$ 
 $x_3$ 

【0035】を有するフェニルまたは置換フェニルである。フェニル環の置換基X<sub>1</sub> - X<sub>5</sub> として、水素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルナン、アルキン、スルホネート、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、隣接置換基が一緒にされて環を形成する場合、及びこれらの組み合わせが挙げられる。一実施態様において、ドナー色素は、本明細書中4、7-ジクロロローダミン色素と称される、Y<sub>1</sub>がアミンであり、Y<sub>2</sub>がイミニウムであり、かつX<sub>2</sub>及びX<sub>5</sub>が塩素である色素のクラスの一員である。色素の4、7-ジクロロローダミンクラス内に入る色素及びそれらの合成が本明細書並びに19%年6月27日に出願された米国特許出願第08/672.19%号(発明の名称発明の名称:4、7-ジクロロローダミン色素)に記載されており、この特許が参考として本明細書に含まれる。

【0036】ここで使用されるアルキルは直鎖及び分岐 炭化水素部分、即ち、メチル、エチル、プロビル、イソ プロビル、tert-ブチル、イソブチル、sec-ブチル、ネ オペンチル、tert-ペンチル等を表す。 置換アルキルは ヒドロキシ、アミノ、チオ、シアノ、ニトロ、スルホ、 等を含むが、これらに限定されない種々の置換基のいず

れか一つで置換されたアルキル部分を表す。ハロアルキ ルは一つ以上のハロゲン原子置換基、通常フルオロ、ク ロロ、プロモ、またはヨードを有する置換アルキルを表 す。アルケンは炭素-炭素結合の一つ以上が二重結合で あり、かつ非二重結合炭素がアルキルまたは置換アルキ ルである炭化水素を表す。アルキンは炭素の一つ以上が 三重結合で結合されており、非三重結合炭素がアルキル 部分または置換アルキル部分である炭化水素を表す。ス ルホネートは3個の酸素原子に結合された硫黄原子を含 む部分(そのモノー及びジー塩を含む)、例えば、ナト リウムスルホネート、カリウムスルホネート、ジナトリ ウムスルホネート、等を表す。アミノは2個の水索原 子、アルキル部分、またはこれらのあらゆる組み合わせ に結合された窒素原子を含む部分を表す。アミドは酸素 原子に二重結合され、アミノ部分に単結合された炭素原 子を含む部分を表す。ニトリルは窒素原子に三重結合さ れた炭素原子を含む部分を表す。アルコキシは酸素原子 に単結合されたアルキル部分を含む部分を表す。アリー ルは単一または多数のフェニルまたは置換フェニル、例 えば、ベンゼン、ナフタレン、アントラセン、ピフェニ ル等を表す。

【0037】R11~R17はまた夫々独立にエネルギー転 移色素を試薬、例えば、ヌクレオチド、ヌクレオシドま たはオリゴヌクレオチドに結合するのに使用し得る結合 部分であってもよい。結合部分の例として、相補官能基 が常にアミンである場合、イソチオシアネート、スルホ ニルクロリド、4,6-ジクロロトリアジニルアミン、 スクシンイミジルエステル、またはその他の活性カルボ キシレートが挙げられる。相補官能基が常にスルフヒド リルである場合、結合基はマレイミド、ハロアセチル、 またはヨードアセトアミドであることが好ましい。R.Ha ugland. Molecular Probes Handbook of Fluorescent P robes and Research Chemicals, Molecular probes, In c. (1992) を参照のこと。特に好ましい実施態様におい て、図1に示されるように、結合基はアミノヘキシルー オリゴマーと反応させられて色素原識されたオリゴヌク レオチドプライマーを生成し得るドナー色素またはアク セプター色素のいずれかのカルボキシル基から生成され た活性化NHS エステルである。この実施段様のエネルギ 一転移蛍光色素はまたドナー色素により放出された励起 エネルギーを吸収し、応答して第二波長で蛍光を発する ことができるアクセプター色素、及びドナー色素をアク セプター色素に結合するリンカーを含む。エネルギー転 移色素の第一クラスにおいて、リンカーは節【に記載さ れたリンカーのクラスの一員であり、キサンテン環構造 の4 位でドナー色素に結合される。この第一クラスの エネルギー転移色素はアクセプター蛍光体それ自体及び 同じドナーーアクセプター対を有するエネルギー転移蛍 光色素(この場合、ドナーーアクセプター対の間の結合 が異なる)と比較して増強された蛍光強さを示す。ま

た、本発明は、ドナー色素及びアクセプター色素が夫々 一般構造式

[0038]

【化35】

$$\begin{array}{c} X_{11} \\ X_{12} \\ X_{13} \\ X_{14} \\ X_{15} \\ X_{15$$

【0039】(式中、 $Y_1$ 、 $Y_2$ 、 $R_{11}$ ~ $R_{16}$ 及び $X_1$ ~ $X_5$  は先に特定されたとおりである)を有するエネルギー転移蛍光色素の第二クラスに関する。色素のこのクラスの中で、リンカーはドナー色素及びアクセプター色素の夫々の $X_3$  置換基及び $X_4$  置換基の一つによりドナー色素及びアクセプター色素に結合される。

[0040] [化36]

【0041】色素のこのクラスの好ましい実施環様において、リンカーはドナー色素及びアクセプター色素の夫々のX。 置換基によりドナー色素及びアクセプター色素に結合される。色素のこのクラスの中で、リンカーは短く、かつ/または硬質であることが好ましい。何となれば、これがドナー色素とアクセプター色素の間のエネルギーの転移を増進することがわかったからである。また、本発明は、アクセプター色素が色素の4、7ージクロロローダミンクラスの一員であるエネルギー転移蛍光

色素の第三クラスに関するものであり、即ち、その色素 は一般構造式 【0042】

【化37】

$$R_2R_1N$$
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_7$ 
 $R_1$ 
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 
 $R_6$ 
 $R_7$ 
 $R_8$ 
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 
 $R_5$ 
 $R_6$ 
 $R_7$ 
 $R_7$ 

【0043】を有する。式中、R1~R。は夫々独立に 水素、アルキル、またはR<sub>1</sub>とR<sub>5</sub>、R<sub>2</sub>とR<sub>6</sub>、R<sub>3</sub> とR。、R、とR。が一緒にされて環を形成する場合、 及びこれらの組み合わせであり、R5~R10は夫々独立 に水素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素、カルボキシル、 アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、スルホ ン、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコ キシ、フェニル、もしくは置換フェニル、または隣接置 換基が一緒にされて環を形成する場合、及びこれらの組 み合わせであり、X1、X3及びX、は夫々独立に水 素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素、カルボキシル、アル キル、アルケン、アルキン、スルホネート、スルホン、 アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、もしくはア ルコキシ、または隣接置換基が一緒にされて環を形成す。 る場合、及びこれらの組み合わせであり、X2及びX5 は塩素である。R<sub>1</sub> ~R<sub>10</sub>、X<sub>2</sub> 及びX<sub>4</sub> に関して、R 1 とR5 、R2 とR6 、R3 とR8 、R4 とR9 、及び X<sub>3</sub> とX<sub>4</sub> は夫々独立に一緒にされて5員環、6員環、 または7員環を形成してもよい。環構造中に示された番 号(4'、5、6)はローダミン環構造の4'、5、6 の環の位置を示す。本明細書に説明されるように、4' 及び5の環の位置はドナー蛍光体をアクセプター蛍光体 に結合する本発明のエネルギー転移色素中に使用された リンカーの結合に好ましい部位である。4′、5、6の 環の位置はまたエネルギー転移色素への生物分子、例え ば、ヌクレオチドまたはオリゴヌクレオチドの結合に好 ましい部位である.

【0044】エネルギー転移色素のこのクラス中のドナー色素は励起エネルギーを放出するあらゆる色素を含んでいてもよく、その4.7ージクロロローダミン色素がエネルギーを吸収し、底答してエネルギー放出を生じることができる。一実施態様において、ドナー色素は、4.7ージクロロローダミンアクセプター色素がキサンテン色素の4、原位に結合されているリンカーによりド

ナー色素に結合される4 環位でキサンテン環構造を有する。リンカーは4、7ージクロロローダミンアクセアター色素の5環位または6環位に結合されることが好ましい。色素のこの第三クラス (即ち、4、7ージクロローダミンがアクセアター色素である場合)のエネルギー転移色素はその他のローダミン色素に較べて比較的狭い放出スペクトルを有するという利点を与える。この狭い放出スペクトルはこれらの色素の組により得られるスペクトル分解を増進し、それによりこれらの色素を使用する多成分分析を促進する。また、本発明はエネルギー転移蛍光色素の第四クラスに関するものであり、この場合、ドナー色素が色素のキサンテンクラスの一員であり、アクセアター色素が色素のキサンテンクラス、シアニンクラス、フタロシアニンクラス及びスクアラインク

ラスの一員であり、アクセプターが約600nm より大きい 放出最大を有し、かつ/または好ましくはドナー色素の 吸光度最大よりも少なくとも約100nm 大きい放出最大を 有する。色素のこのクラスの中で、ドナーは色素のフル オレセインクラスの一員であることが好ましい。本発明 のエネルギー転移色素の第四クラスは、ドナーの吸収び アクセプターの放出の差により測定して、大きいストー クシフトを通常示す。加えて、これらの色素は、最小の ドナー蛍光が観察される点で有効なエネルギー転移を示 す。本発明のエネルギー転移色素の第四クラスが本明細 番に更に詳しく記載される。

[0045] 【化38】

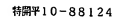
6-CFB-OR110-2

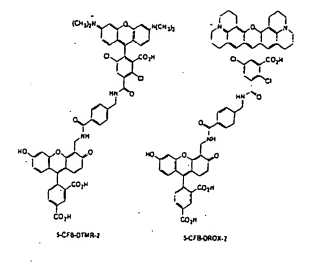
4-CFB-OR6G-2

[0046]

【化39】







6-CFB-DTMRQ

6-CFB-DROX-2

[0047]

【化40】

$$R_{11}$$

$$R_{21}$$

$$R_{31}$$

$$R_{41}$$

10 1011

【0048】A. エネルギー転移色素の第一クラス 上記のように、本発明のエネルギー転移色素の第一クラスは色素のキサンテンクラスの一員であり、それ故4、環位でキサンテン環構造を有するドナー色素を含む。色素のこのクラス中で、アクセプター色素はドナー色素により放出された励起エネルギーを吸収し、応答して第二波長で蛍光を発することができる色素である。この実施 穏様によれば、ドナーは色素のフルオレセインクラス、ローダミンクラスまたは非対称ベンゾキサンテンクラスの一員であってもよく、これらの色素の夫々は色素の更

・ に広いキサンテンクラスの員である。これらのキサンテン色素の一般構造式が以下に示される。これらの色素に関して説明された置換基は色素のこれらの異なるクラスに含まれてもよい多種の置換基から選ばれてもよい。何となれば、一般のキサンテン環構造、フルオレセイン環構造、ローダミン環構造、及び非対称環ベンゾキサンテン構造を有する全ての色素が本発明の範囲内に入ることが意図されているからである。

[0049] [化41]

【0050】この実施短様のエネルギー転移蛍光色素中に使用し得るアクセプター色素のクラスの例として、キサンテン色素、シアニン色素、フタロシアニン色素及び

スクアライン色素が挙げられるが、これらに限定されない。これらの色素の一般構造式が表1Aに示される。これらの色素について説明された置換基は色素のこれらの

異なるクラスに含まれてもよい多種の置換基から選ばれ てもよい。何となれば、一般のキサンテン環構造、フル オレセイン環構造、ローダミン環構造、「非対称ベンゾキ サンテン環構造、シアニン環構造、フタロシアニン環構 造及びスクアライン環構造を有する全ての色素が本発明 の範囲内に入ることが意図されているからである。この 実施慰様に使用し得るドナー色素の例として、フルオレ セイン、カルボキシフルオレセインの異性体 (例えば、 5カルポキシ及び6カルボキシ). カルボキシーHEX の異性体(例えば、5カルボキシ及び6カルボキシ) NAN, CI-FLAN, TET, JOE, ZOE, D-ダミン、カルボキシローダミンの異性体(例えば、5カ ルポキシ及び6カルボキシ)、カルボキシR110の異性体 (例えば、5カルボキシ及び6カルボキシ)、カルボキ シR6G の異性体(例えば、5カルボキシ及び6カルボキ シ)、4.7-ジクロロフルオレセイン(米国特許第5. 188.934 号を参照のこと)、4. 7-ジクロロローダミ. ン(1996 年6月27日に出願された米国特許出願第08/67 2.196号を参照のこと)、非対称ベンゾキサンテン色素 (1996年4月1日に出願された米国特許出願第08/626.0 85号を参照のこと)、及びN, N, N', N'-テトラ メチルーカルボキシローダミン (TMARA)の異性体 (例え ば、5カルボキシ及び6カルボキシ)が挙げられるが、 これらに限定されない。

【0051】この実施例に使用し得るアクセプター色素 の例として、カルボキシフルオレセインの異性体(例え ば、5カルボキシ及び6カルボキシ)、4.7-ジクロ ロフルオレセイン、4. 7-ジクロロローダミン、フル オレセイン、非対称ベンゾキサンテン色素、カルボキシ -HEXの異性体(例えば、5カルボキシ及び6カルボ 「キシ」、NAN、CI-FLAN、TET. JOE. ZO E. ローダミン、カルボキシローダミンの異性体(例え ば、5カルボキシ及び6カルボキシ)、カルボキシR110 の異性体(例えば、5カルボキシ及び6カルボキシ)、 カルボキシR6Gの異性体(例えば、5カルボキシ及び6 カルボキシ)、N、N、N', N'ーテトラメチルーカ ルボキシローダミン (TMARA)の異性体 (例えば、5カル ボキシ及び6カルボキシ)、カルボキシ-X-ローダミ ン(ROX) の異性体(例えば、5カルボキシ及び6カルボ キシ)及びCy5 が挙げられるが、これらに限定されな い. これらの色素の構造式が表2に示される。本発明の エネルギー転移色素の第一クラスにおいて、リンカーは キサンテン環構造の4'位でドナー色素に結合される。 一実施態様において、リンカーは以下に示されるような 一般構造式R<sub>21</sub>Z<sub>1</sub>C(0) R<sub>22</sub>R<sub>28</sub> (式中、R<sub>21</sub>はドナー キサンテン色素の4、環位に結合されているC1-5アルキ ルであり、Z1 はNH、硫黄または酸素であり、C(0)は カルボニル基であり、R,,はアルケン、ジェン、アルキ ン、少なくとも一つの不飽和結合を有する5員環及び6 員環またはカルボニル炭素に結合されている縮合環構造

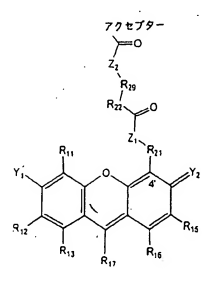
を含む置換基であり、かつR18はリンカーをアクセアタ 一色素に結合する官能基である)を有する。

[0052]

【化42】

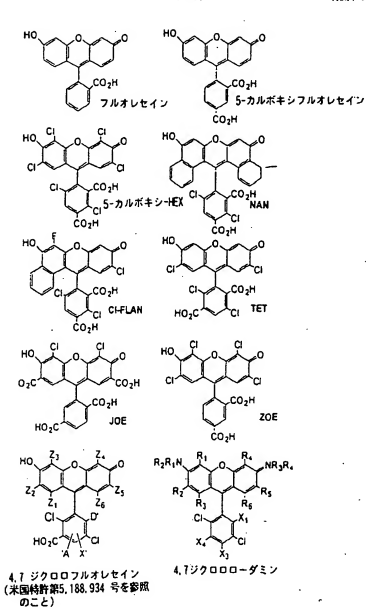
【0053】R22中に使用し得る5員環または6員環の 例として、シクロペンテン、シクロヘキセン、シクロペ ンタジエン、シクロヘキサジエン、フラン、チオフラ ン、ピロール、イソピロール、イソアゾール、ピラゾー ル、イソイミダゾール、ピラン、ピロン、ベンゼン、ピ リジン、ピリダジン、ピリミジン、アラジン及びオキサ ジンが挙げられるが、これらに限定されない。縮合環構 造の例として、インデン、ベンゾフラン、チオナフテ ン、インドール及びナフタレンが挙げられるが、これら に限定されない。この実施思様の一つの変化において、 以下に示されるように、リンカーは一般構造式R21Z1C (0) R<sub>22</sub>R<sub>29</sub>Z<sub>2</sub>C(0) (式中、R<sub>21</sub>はドナーキサンテン 色素の4、環位に結合されている(1-5アルキルであり、 Z<sub>1</sub>及びZ<sub>2</sub>は夫々独立にNH、硫黄または酸素であ り、C(O)はカルボニル基であり、R22はアルケン、ジエ ン、アルキン、少なくとも一つの不飽和結合を有する5 員環及び6員環またはカルボニル炭素に結合されている 縮合環構造を含む置換基であり、RagはCi-5アルキルで あり、末端カルボニル基はアクセプター色素の環構造に 結合されている)を有する。

[0054] 【化43]



【0055】このリンカーの好ましい実施館様は、以下に示されるように、 $R_{21}$ 及び $R_{22}$ がメチレンであり、 $Z_{1}$  及び $Z_{2}$ がNHであり、かつ $R_{22}$ がベンゼンである場合である。

.【0057】 【化45】



[0058]

【化46】

$$\begin{array}{c} N \\ CO_{2}H \\ CO_{3}H \\ CO_{4}H \\ CO_{5}H \\ CO_{5$$

【0060】実施例4及び図2に示されるように、先に

特定されたようなドナー、アクセプター及びリンカーを

含む、5-TMR-B-CFの如きエネルギー転移色素は、アクセ アターそれ自体並びにドナーーアクセアター対の間のリ ンカーが異なる場合の同じドナーーアクセプター対を有 するエネルギー転移蛍光色素に較べて増強された蛍光を 示す。理論により縛られないで、観察された増強された 蛍光強さはリンカーの比較的硬質なRzz部分により得ら れ、維持されるドナー色素とアクセプター色素の間の改 良されたエネルギー転移配向のためであると考えられ る。その結果として、本発明のエネルギー転移蛍光色素 はアクセプター蛍光体それ自体並びにドナーーアクセプ ター対の間のリンカーが異なる場合の同じドナーーアク セプター対を有するエネルギー転移蛍光色素に較べて増 強された蛍光強さを示す。これらの色素の増強された蛍 光強さは色素スタッキングを低下するのに利用できる8M 尿素の存在下で特に明らかである。この実施限様の一つ の変化において、アクセプターは一般構造式

[0061] [化48]

【0062】(式中、 $Y_1$ 、 $Y_2$ 、 $R_{11}\sim R_{16}$ 及び $X_1$   $\sim X_3$  は先に特定されたとおりである)を有する色素のキサンテンクラスの一員である。この変化によれば、上記リンカーの如きリンカーはアクセプターキサンテン色素の $X_3$  または $X_4$  置換基を介してアクセプターキサンテン色素に結合されることが好ましい。以下に示されるような好ましい実施態様において、リンカーはアクセプターキサンテン色素の $X_3$  置換基に結合される。

【0063】 【化49】

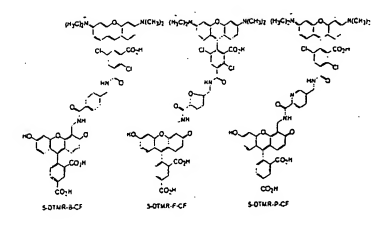
【0064】表4は本発明のこの実施思様の上記エネルギー転移色素の例を示す。表4中に示された色素は5-

カルボキシフルオレセインドナー色素及びTAMRA アクセ アター色素を含むが、多種のその他のキサンテン色素が ドナー色素として容易に面換し得ることが理解されるべきであることが注目される。また、多種のその他のキサンテン色素、並びにシアニン色素、フタロシアニン色素及びアクアライン色素が上記されたTAMRA アクセプター色素に代えて容易に置換し得ることが理解されるべきで

あり、ドナー色素及びアクセプター色葉に関するこれらの変化の全てが本発明の範囲内に入る。 【0065】 【化50】

(0066)

【化51】



【0067】B. エネルギー転移色素の第二クラス 本発明はまたドナー色素及びアクセプター色素が一般構造式

[0068]

【化52】

[0070] [化53]

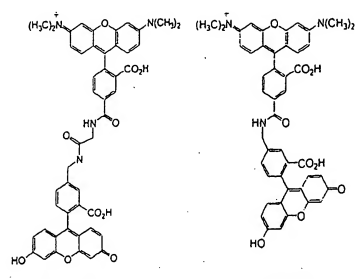
$$R_{12}$$
 $R_{13}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{15}$ 

【0071】この実施限様において、リンカーは短く、 かつ/または硬質であることが好ましい。何となれば、 これがドナー色素とアクセプター色素の間のエネルギー の転移を増進することがわかったからである。例えば、 この実施態様の一つの変化において、リンカーは長さが 9原子未満であるドナーをアクセプターに結合する主鎖 を有することが好ましい。この実施態様の別の変化にお いて、リンカーはリンカーに或る程度の構造上の剛性を 与える官能基、例えば、アルケン、ジエン、アルキン、 少なくとも一つの不飽和結合を有する5員環及び6員環 または縮合環構造を含む。更に別の変化において、リン カーは一般式R25 Z3C(0) またはR25 Z3C(0) R26 Z4C (0)(式中、R25はドナー色素に結合されており、C(0)は カルボニル基であり、末端カルボニル基はアクセプター 色素に結合されており、R25及びR26は夫々C1-4アルキ ルの群から選ばれ、かつZ。及びZ。は夫々独立にN・ H、OまたはSである)を有する。この実施態様に使用 し得るドナー色素及びアクセプター色素の例として、フ ルオレセイン、5または6カルボキシフルオレセイン、 5または6カルボキシーHEX、NAN、CI-FLA N、TET、JOE、ZOE、4. 7-ジクロロフルオ レセイン、非対称ベンゾキサンテン色素、ローダミン、 5または6カルボキシローダミン、5または6カルボキ

シーR110、5または6カルボキシーR6G、N、N、N・N・N・N・ーテトラメチル(5または6)ーカルボキシローダミン(TAMRA)、5または6カルボキシーXーローダミン(ROX)及び4・7ージクロロローダミンが挙げられるが、これらに限定されない。これらの色素の構造式が表2に示される。

【0072】この実施想様の別の変化において、リンカーはR<sub>27</sub>Z<sub>6</sub>C(0) 基(式中、R<sub>27</sub>はドナー色素に結合されたC<sub>1-5</sub>アルキルであり、Z<sub>5</sub>はNH、硫黄または酸素であり、かつC(0)はアクセプター色素に結合されたカルボニル基である)を含む。表5は本発明のエネルギー転移色素の第二クラスの例を示す。表5に示された色素は5-アミノメチルフルオレセインドナー色素を含むが、多種のその他のキサンテン色素がドナー色素として容易に置換し得ることが理解されるべきであることが注目される。また、多種のその他のキサンテン色素、並びにシアニン色素、フタロシアニン色素及びアクアライン色素が上記されたTANRA アクセプター色素に代えて容易に置換し得ることが理解されるべきであり、ドナー色素及びアクアクー色素に関するこれらの変化の全てが本発明の範囲内に入る。

[0073] 【化54】

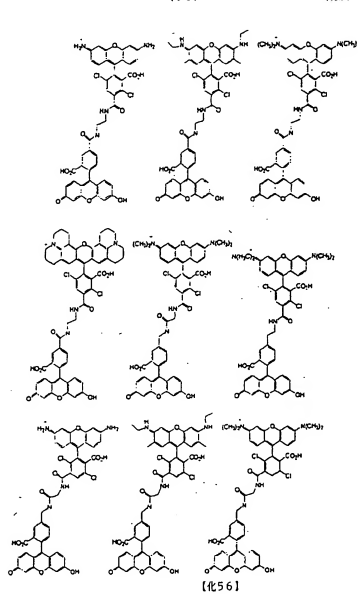


5TMR-gly-5AMF

STMR-SAMF

[0074]

(化55)



[0075]

【0076】C. エネルギー転移色素の第三クラス エネルギー転移蛍光色素の第三クラスはアクセプター色 業としての4. アージクロロローダミン色素及びドナー 色素としての4. アージクロロローダミン色素が吸収す ることができる放出を生じる色素を含む。これらの色素 はアクセプター色素単独に較べて増強された蛍光強さを 示す。加えて、4. アージクロロローダミン色素はその 他のローダミン色素よりも狭い発光スペクトルを示し、 これが多成分分析におけるそれらの使用を促進する。好 ましい実施環様において、これらのエネルギー転移色素 は色素の第一クラス及び第二クラスに記載の色素を含 み、この場合、アクセプターは4. アージクロロローダ ミン色素である。

1. <u>4. 7-ジクロロローダミン色素</u>
4. 7-ジクロロローダミン色素化合物は一般構造式 (0077)

【化57】:

【0078】を有する。式中、 $R_1 \sim R_4$  は夫々独立に 水素、アルキル、または $R_1$  と $R_5$  、 $R_2$  と $R_6$  、 $R_3$ と $R_8$  、 $R_4$  と $R_9$  が一緒にされて環を形成する場合、 及びこれらの組み合わせであり、 $R_6 \sim R_{10}$ は夫々独立に水素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、スルホン、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、アルコキシ、フェニルもしくは置換フェニル、または隣接置換基が一緒にされて環を形成する場合、及びこれらの組み合わせであり、 $X_1$ 、 $X_3$  及び $X_4$  は夫々独立に水素、フッ案、塩素、臭素、ヨウ案、カルボキシル、アルキル、アルケン、アルキン、スルホネート、スルホン、アミノ、アンモニウム、アミド、ニトリル、もしくはアルコキシ、または隣接置換基が一緒にされて環を形成する場合、及びこれらの組み合わせであり、かつ $X_2$  及び $X_3$  は塩素である。

【0079】色素の4.7-ジクロロローダミンクラス の中に入る色案及びそれらの合成が"4.7~ジクロロ ローダミン色素"という発明の名称の19%年6月27日に 出願された米国特許出願第08/672、196号に記載されてお り、その特許が参考として本明細書に含まれる。R、~ R, に関して、アルキル置換基は約1~8個の炭素原子 を含んでもよく(即ち、メチル、エチル、プロビル、イ ソプロピル、tert- ブチル、イソブチル、sec-ブチル、 ネオペンチル、tert- ペンチル等)、直鎖炭化水素部分 及び分岐炭化水素部分であってもよい。好ましい実施態 様において、R<sub>1</sub>~R<sub>4</sub> は夫々独立に水素、メチル、ま たはエチルであり、更に好ましくは水素またはメチルで ある。R<sub>5</sub> ~R<sub>10</sub>に関して、アルキル置換基、アルケン 置換基、アルキン置換基及びアルコキシ置換基は好まし くは約1~8個の炭素原子を含んでもよく(即ち、メチ ル、エチル、プロピル、イソプロピル、tert- ブチル、 イソブチル、sec-ブチル、ネオペンチル、tert- ペンチ ル等)、直鎖炭化水素部分及び分岐炭化水素部分であっ てもよい。R<sub>1</sub> ~R<sub>10</sub>に関して、R<sub>1</sub> とR<sub>5</sub> 、R<sub>2</sub> とR 6、R3とR8、R4とR9は夫々独立に一緒にされて 5員環、6員環、または7員環を形成してもよい。 【0080】一実施慰様において、R。及びR, はベン

ゾであり、かつ/またはR。及びR10はベンソである。

菜、メチル、またはエチルであり、更に好ましくは水素またはメチルである。 X1 、 X3 及び X4 に関して、 X は好ましくはカルボキシレートであり、かつ X3 及び X4 の一つは4. 7 - ジクロロローグミンアクセプター色素をドナー色素に結合し、またはメクレオチドもしくはオリゴヌクレオチドをエネルギー転移色素に結合するのに使用される置換基を含んでいてもよい。 4 <sup>1</sup> 環位にある R8 置換基はまたアクセプターをドナー色素またはヌクレオチドもしくはオリゴヌクレオチドの如き生物分子に結合するのに使用し得る。本明細書中DR110-2 とされる、本発明に使用し得る一つの特に好ましいアクセされる、本発明に使用し得る一つの特に好ましいアクセプター色素において、R1 ~R10は別々にされて水素であり、 X1 はカルボキシレートであり、 X3 及び X4 の一方は結合基(L) であり、他方は水素である。DR110-2 の構造が以下に示される。

[0081]

【化58】

DR110-2

【0082】本明細書中DRGG-2と称される、本発明に使用し得る第二の特に好ましいアクセプター色素において、 $R_1$  及び $R_1$  の一方はエチルであり、他方は水素であり、 $R_3$  及び $R_4$  の一方はエチルであり、他方は水素であり、 $R_5$  及び $R_8$  は別々にされてメチルであり、 $R_6$  、 $R_7$  、 $R_9$  、及び $R_{10}$ は水素であり、 $X_1$  はカルボキシレートであり、 $X_3$  及び $X_4$  の一方は結合基であり、他方は水衆である。DRGG-2の構造が以下に示される。

【0083】 【化59】

DR6G-2

【0084】本明細書中DTMRと称される、本発明に使用 し得る第三の特に好ましいアクセプター色素において、

 $R_1 \sim R_6$  は別々にされて水窯であり、 $Y_1 \sim Y_4$  は別々にされてメチルであり、 $X_1$  はカルボキシレートであ

り、X2及びX3の一方は結合基であり、他方は水素で ある。DTMRの構造が以下に示される。

[0085]

【化60】

DTMR

【0086】本明細書中DROXと称される、本発明に使用 し得る第四の特に好ましいアクセプター色素において、  $R_1$  及び $R_6$  は一緒にされて6 員環を形成し、 $R_2$  及び Rsは一緒にされて6員環を形成し、R3及びR7は一 緒にされて6員環を形成し、R、及びR。は一緒にされ て6員環を形成し、R。及びR。は水素であり、X」は カルボキシレートであり、X。及びX。の一方は結合基 であり、他方は水素である。DROXの構造が以下に示され

[0.087] 【化61】

DROX

【0088】図3A及び3Bは本発明のエネルギー転移 色素中に使用し得る4、7-ジクロロローダミン色素の 機つかの付加的な好ましい実施限様を示す。 化合物 3 a において、R<sub>1</sub>及びR<sub>2</sub>の一方はエチルであり、他方は 水業であり、R。及びR、は別々にされて水素であり、  $R_5$  はメチルであり、 $R_6$  ~ $R_{10}$ は別々にされて水素で あり、 $X_i$  はカルボキシレートであり、 $X_3$  及び $X_4$  の 一方は結合基であり、他方は水素である。化合物3bに おいて、R<sub>1</sub> 及びR<sub>2</sub> の一方はエチルであり、他方は水 素であり、R。及びR。は別々にされてメチルであり、  $R_5$  はメチルであり、 $R_6$  ~ $R_{10}$ は別々にされて水衆で あり、X,はカルボキシレートであり、X,及びX。の 一方は結合基であり、他方は水素である。化合物3cに おいて、R、及びR、は別々にされてメチルであり、R

』及びR<sub>1</sub> は一緒にされて 6 員環を形成し、R<sub>4</sub> 及びR  $_8$  は一緒にされて6員環を形成し、 $R_5$  、 $R_6$  、 $R_9$  、 及びRioは別々にされて水素であり、Xi はカルボキシ レートであり、X3 及びX4 の一方は結合基であり、他 方は水素である。化合物3dにおいて、R<sub>1</sub>及びR<sub>2</sub>は 別々にされて水素であり、R2及びR2は一緒にされて 6員環を形成し、R、及びR。は一緒にされて6員環を 形成し、R<sub>5</sub>、R<sub>6</sub>、R<sub>9</sub>、及びR<sub>10</sub>は別々にされて水 素であり、 $X_1$  はカルボキシレートであり、 $X_3$  及びX4 の一方は結合基であり、他方は水素である。化合物3 eにおいて、R<sub>1</sub>及びR<sub>2</sub>の一方はエチルであり、他方 は水果であり、R<sub>3</sub>及びR<sub>7</sub>は一緒にされて6員環を形 成し、R、及びR。は一緒にされて6員環を形成し、R  $_5$  はメチルであり、 $R_6$  、 $R_8$  及び $R_{10}$ は別々にされて 水素であり、X1 はカルボキシレートであり、X3 及び X、の一方は結合基であり、他方は水衆である。化合物 3fにおいて、R1及びR2は別々にされて水索であ り、 $R_3$  及び $R_4$ は別々にされてメチルであり、 $R_5$  ~ Rioは別々にされて水素であり、Xi はカルボキシレー トであり、X<sub>3</sub>及びX<sub>4</sub>の一方は結合基であり、他方は 水素である。

【0089】図5及び6は本発明のエネルギー転移色素 中に使用される4.7-ジクロロローダミン色素の調製 の好ましい一般化された合成スキームを示す。夫々の図 に示された可変置換基は先に定義されたとおりである。 図5は置換基X、がカルボキシレート以外であり得る— 般化された合成を示す。図中、X'はX,の前駆体であ る部分を示す。図5に示された方法において、2当量の 3-アミノフェノール誘導体4a/4b、例えば、3-ジメチルアミノフェノールが1当量のジクロロベンゼン 誘導体4c、例えば、4ーカルポキシー3.6ジクロロ -2-スルホ安息香酸環状酸無水物 (即ち、4cのX.'. 部分が一緒にされて

である)と反応させられる。

【0090】次いで反応体が強酸、例えば、ポリリン酸 または硫酸中で180 ℃で12時間加熱される。粗色素4 d が水への添加により沈殿され、遅心分離により単離され る。対称生成物を生成するために、反応体4a及び4b の置換基は同じであるが、非対称生成物を生成するため に、置換基は異なる。図6は置換基X<sub>1</sub>がカルボキシレ ートである一般化された合成を示す。 図6の方法におい て、2当量の3ーアミノフェノール誘導体4a/4b、 例えば、3-ジメチルアミノフェノールが1 当量の無水 フタル酸誘導体4 e、例えば、3、6-ジクロロ無水ト リメリット酸と反応させられる。次いで反応体が強酸、

例えば、ポリリン酸または硫酸中で180 ℃で12時間加熱 される。租色素4 dが水への添加により沈殿され、遠心 分離により単離される。対称生成物を生成するために、 反応体4 a及び4 bの置換基は同じであるが、非対称生 成物を生成するために、置換基は異なる。

## 2. アクセアターとしての4. 7-ジクロロローダミンを含むエネルギー気移色素

一般に、本発明のエネルギー転移色素は第一波長の光を 吸収し、応答して励起エネルギーを放出するドナー色 素、ドナー色素により放出された励起エネルギーを吸収 し、応答して第二波長の蛍光を発することができる4. 7-ジクロロローダミンアクセプター色素、及びドナー 色素をアクセプター色素に形成するリンカーを含む。 4. 7-ジクロロローダミン色素をアクセプター色素として使用する色素のこのクラスの好ましい例が表1に示される。色素のこのクラス中に使用し得るアクセプター色素の例として、先に説明されたようなDR110-2、DR66-2、DTMR、DROX、並びに図3及び4に示された色素が挙げられるが、これらに限定されない。これらのエネルギー転移蛍光色素の一つのサブクラスは、アクセプター色素が4. 7-ジクロロローダミン色素である本発明の色素の第一クラスの色素である。これらの色素の一般構造式が以下に示される。

【0091】 【化62】

【0092】表4は4. 7ージクロロローダミンがアクセプター色素として使用される色素の第一クラスに属するエネルギー転移色素の例を示す。表4に示された色素は5ーカルボキシフルオレセインドナー色素及びアクセプター色素としての5または6カルボキシ町駅を含むが、多種のその他のキサンテン色素がドナー色素として容易に置換でき、多種のその他の4. 7ージクロロローダミン色素がTMRアクセプター色素に代えて容易に置換し得ることが理解されるべきであることが注目され、ドナー色素及びアクセプター色素に関するこれらの変化の

全てが本発明の範囲内に入ることが意図されている。これらのエネルギー転移蛍光色素の別のサブクラスは、アクセプター色素が4.7ージクロロローダミン色素である本発明の色素の第二クラスの色素である。ドナーキサンテン色素及びアクセプター4.7ージクロロローダミン色素がドナー色素及びアクセプター色素の5環位または6環位で互いに結合されるこれらの色素の一般構造式が以下に示される。

[0093]

【化63】

【0094】上記のように、この実施態様において、ド ナーをアクセプター色素に結合するリンカーは短く、か つ/または硬質であることが好ましい。何となれば、こ れがドナー色素とアクセプター色素の間のエネルギーの 転移を増進することがわかったからである。 先に示され た置換基ラベルは、その他の色素に関して特定された置 換基の同じグループに相当する。表5は4.7-ジクロ ロローダミンがアクセプター色素として使用される本発 明のエネルギー転移色素の第二クラスの例を示す。表5 に示された色素は5ーアミノメチルフルオレセインドナ ー色素を含むが、多種のその他のキサンテン色素がドナ 一色素として容易に置換し得ることが理解されるべきで あることが注目される。また、多種のその他の4, 7-ジクロロローダミン色素が表りに示された色素に代えて 容易に置換し得ることが理解されるべきである。何とな れば、上記されたように、ドナー色素及びアクセプター 色素に関するこれらの変化の全てが本発明の範囲内に入 ることが意図されているからである。

## D. エネルギー転移色素の第四クラス

本発明はまたドナー色素が色素のキサンテンクラスの一員であり、かつアクセプター色素が色素のキサンテンクラス、シアニンクラス、フタロシアニンクラスまたはスクアラインクラスの一員であるエネルギー転移進光色素の第四クラスに関する。エネルギー転移色系のこのクラス中で、ドナーは色素のフルオレセインクラスの一員であり、かつアクセプター色素が約600maより大きい発光最大及び/またはドナー色素の吸光度最大よりも少なくとも約100mm大きい発光最大を有することが好ましい。【0095】本発明の色素の第四クラスは、ドナーの吸光度とアクセプターの発光の差により測定して、大きいストークシフトを通常示す。加えて、これらの色素は、最小ドナー蛍光が観察される点で有効なエネルギー転移

を示す。重要なことに、アクセアター色素の吸収スペクトルがドナー色素の発光スペクトルと重ならないとしても、エネルギーはこのクラスに属する色素の股つかにおいてドナーからアクセアターに転移される。この実施環様に使用し得るアクセアター色素の例として、5-カルボキシーXーローダミン(ROX)及びCy5が挙げられるが、これらに限定されない。この実施環様のエネルギー転移色素はまたドナーをアクセアターに結合するリンカーを含む。ドナーをアクセアター色素に結合するのに使用されるリンカーは色素の第一クラス及び第二クラスのあらゆるリンカーであってもよい。しかしながら、別のリンカーが色素のこのクラス中に使用されてもよいことが予知される。

【0096】色柔のこのクラスの一実施態様において、 リンカーはドナー色素のキサンテン環構造の4'位に結 合される。リンカーは上記の一般構造式R<sub>21</sub> Z<sub>1</sub> C(0) R 22 R28 (式中、R21はドナーキサンテン色素の4' 環位 に結合されているC1-5アルキルであり、Z1 はNH、硫 黄または酸素であり、C(0)はカルボニル基であり、R22 はアルケン、ジェン、アルキン、少なくとも一つの不飽 和結合を有する5員環及び6員環またはカルボニル炭素 に結合されている縮合環構造を含む置換基であり、かつ Rigはリンカーをアクセプター色素に結合する官能基で ある)を有することが好ましい。アクセプター色素が色 索のキサンテンクラスの一員である場合、リンカーはキ サンテン環構造の5位でアクセプターに結合されること が好ましい。表6は本発明の上記のエネルギー転移色素 の例を示す。表6に示された色素は5ーカルボキシフル オレセインドナー色景を含むが、多種のその他のキサン テン色素がドナー色素として容易に置換し得ることが理 解されるべきであることが注目される。また、多種のそ の他のキサンテン色紫、並びにシアニン色素、フタロシ アニン色素及びスクアライン色素が上記された5ーカルボキシROX 及びCy5 アクセプター色素に代えて容易に置換し得ることが理解されるべきである。ドナー色素及びアクセプター色素に関するこれらの変化の全てが本発明の範囲内に入る。この実施態様のエネルギー転移色素は、これらの色素を4色素DNA配列決定において小さいストークシフトを有する色素との使用に特に良く適しているようにする大きいストークシフトを通常示す。例えば、図7及び8は互いにスペクトル的に分解可能である4色素の2組を示す。図7中、5ROX-CFは上記色素の第四クラスの範囲内に入る色素である。一方、図8は両

方とも上記色素の第四クラスの範囲内に入る。ROX-CF 及びCy5-CFを含む。

【0097】図8に示された5ROX-CF 及びCy5-CFの発光 スペクトルからわかるように、ドナー色素(5-カルボ キシフルオレセイン、520nm)からの非常に小さい蛍光が これらの色素中で観察される。これはドナー色素(7ル オレセイン)の発光最大とアクセプター色素(ROX、59 Onm、Cy5、640nm)の吸光度最大の大きな差に鑑みて予 期しない結果である。

(0098) (化64)

【0099】II. <u>本発明のエネルギー転移色衆を含む試</u>薬

また、本発明は本発明のエネルギー転移蛍光色素を含む 蛍光試薬に関する。節III に詳しく記載されるように、 これらの試薬はサンプル中の成分の存在を検出するため の多種の方法に使用し得る。本発明の蛍光試薬は、本発 明のエネルギー転移色素が結合されて、エネルギー転移 色案の蛍光に基いて試薬の存在を検出するのに使用し得 るあらゆる分子または物質を含む。本発明の色素が試薬 を生成するのに結合し得る分子及び物質の型として、タ ンパク質、ボリベプチド、多糖、ヌクレオチド、ヌクレオシド、オリゴヌクレオチド、オリゴヌクレオチド、対リゴヌクレオチド類緑体 (例えば、ペプチド核酸)、脂質、固体担体、有機ポリマー及び無機ポリマー、並びにこれらの組み合わせ及び群がり、例えば、染色体、核、生細胞、例えば、バクテリア、その他の微生物、哺乳類細胞、及び組織が挙げられるが、これらに限定されない。本発明の試薬の好ましいクラスはヌクレオチド、ヌクレオシド、オリゴヌクレオチド及びオリゴヌクレオチド類縁体 (これらは本発明のエネルギー転移色業を含むように修飾されていた)

である。ヌクレオチド試薬及びヌクレオシド試薬に関する用途の例として、酵素合成により生成されたオリゴヌクレオチド標識、例えば、PCR 増幅の状況で使用されるヌクレオシドトリホスフェート、サンガー型オリゴヌクレオチド配列決定、及びnick研訳反応が挙げられるが、これらに限定されない。オリゴヌクレオチド試薬に関する用途の例として、DNA配列決定プライマー、PCR ブライマー、オリゴヌクレオチドハイブリダイゼーションプローブ等としての使用が挙げられるが、これらに限定されない。

【0100】試薬の一つの特別な実施思様は標識された ヌクレオシド(MTP) 、例えば、本発明のエネルギー転移 蛍光色素で標識された、シトシン、アデノシン、グアノ シン、及びチミジンである。これらの試薬はオリゴヌク レオチド合成を伴う多種の方法に使用し得る。別の関連 実施態様は標識されたヌクレオチド、例えば、モノー、 ジー及びトリホスフェートヌクレオシドホスフェートエ ステルである。これらの試薬として、特に、本発明のエ ネルギー転移蛍光色素で 識された、デオキシヌクレオ シドトリホスフェート(dNTP)、例えば、デオキシシトシ ントリホスフェート、デオキシアデノシントリホスフェ ート、デオキシグアノシントリホスフェート、及びデオ キシチミジントリホスフェートが挙げられる。これらの 試薬は、例えば、色素額識されたオリゴヌクレオチドの 調製においてポリメラーゼ基質として使用し得る。ま た、これらの試薬として、本発明のエネルギー転移蛍光 色素で 識された、ジデオキシヌクレオシドトリホスフ ェート(ddNTP) 、例えば、ジデオキシシトシントリホス フェート、ジデオキシアデノシントリホスフェート、ジ デオキシグアノシントリホスフェート、及びジデオキシ チミジントリホスフェートが挙げられる。これらの試薬 は、例えば、色素終止配列決定に使用し得る。

【0101】試薬の別の実施態様は本発明のエネルギー 転移蛍光色素を含むオリゴヌクレオチドである。これら の試薬は、例えば、色素プライマー配列決定に使用し得 る。本明細書に使用される"ヌクレオシド"は、例え ば、Kornberg及びBaker, DNAReplication,第二類(Freem an, San Francisco, 1992)に記載されたような2'ーデ オキシ形態及び2'-ヒドロキシル形態を含む、1'位 でペントースに結合された、プリン、デアザプリン、ま たはピリミジンヌクレオシド塩基、例えば、アデニン、 グアニン、シトシン、ウラシル、チミン、デアザアデニ ン、デアザグアノシン等からなる化合物を表す。本明細 書に使用される "ヌクレオチド" という用語はヌクレオ チドのホスフェートエステル、例えば、モノ、ジ及びト リホスフェートエステルを表し、エステル化の最も普通 の部位はペントースのC-5 位に結合されたヒドロキシル 基である。ヌクレオチドに関する"類縁体"として、例 えば、Scheit, Nucleotide Analogs (John Wiley, New York. 1980) により一般に記載された、修飾塩基部分及

び/または修飾糖部分を有する合成タクレオシドが挙げられる。 "標識されたヌクレオシド" 及び "標識されたヌクレオチド" という用語は結合によりエネルギー転移色素に共有結合されているヌクレオシド及びヌクレオチドを表す。

【0102】本明細書に使用される"オリゴヌクレオチ ド"という用語は、二本鎖及び一本鎖のデオキシリボヌ クレオシド、リボヌクレオシド、これらのα-アノマ<del>ー</del> 形態等を含む、天然または修飾ヌクレオシドモノマーの **線状ポリマーを表す。通常、ヌクレオシドモノマーはホ** スホジエステル結合により結合されており、本明細書に 使用される場合、"ホスホジエステル結合"は、会合さ れた対イオン、例えば、H、NH。、Na等を含む(この ような対イオンが存在する場合)、ホスホロチオエー ト、ホスホロジチオエート、ホスホロセレノエート、ホ スホロジセレノエート、ホスホロアニロチオエート、ホ スホルアニリデート、ホスホルアミデート等を含む、ホ スホジエステル結合またはこれらの類縁体を表す。オリ ゴヌクレオチドはサイズが少ないモノマー単位、例え ば、8-40から数千のモノマー単位までの範囲である。オ リゴヌクレオチドが文字の配列、例えば、 "ATGCCTG"に より表される時はいつも、特にことわらない限り、ヌク レオチドが左から右に5'-3'の順序であり、 "A"はデオ キシアデノシンを表し、"じ"はデオキシシチジンを表 し、 "G"はデオキシグアノシンを表し、また "T"はチミ - ジンを表すことが理解されるであろう。 ヌクレオシド標 識は、既知の結合、結合基、及び関連相補性官能基を使 用して多数の既知のヌクレオシド標識技術のいずれかを 使用して行い得る。色素及びヌクレオシドを結合する結 合は(i) オリゴヌクレオチド合成条件に安定であり、(i i)オリゴヌクレオチドー額的ハイブリダイゼーションに 干渉せず、(iii) 関係する酵素、例えば、ポリメラー ゼ、リガーゼ等と適合性であり、かつ(iv)色素の蛍光を 消光しないものであるべきである。

【0103】色素はピリミジン塩基の5-炭素及び7-デアザプリン塩基の7 - 炭素に共有結合されることが好 ましい。本発明に使用し得る幾つかの好適な塩基標識操 作が、例えば、Gibsonら、Nucleic Acids Research, 15 6455-6467 (1987) , Gebeyehu S, Nucleic Acids Rese arch. 15 4513-4535 (1987) , Haralambidis 6, Nuclei c Acids Research, 15 4856-4876 (1987) Nelson 6. Nucleosides and Nucleotides, 5(3) 233-241 (1986). Bergstrom ら、JACS、111 374-375 (1989)、米国特許第 . 4.855.225 号、同第5.231.191 号、及び同第5.449.767 号に報告されており、これらの夫々が参考として本明細 書に含まれる。結合はアセチレンアミド結合またはアル ケンアミド結合であることが好ましく、色素とヌクレオ チド塩基の結合は色柔の活性化Nーヒドロキシスクシン イミド(NHS) エステルをヌクレオチドのアルキニルアミ ノー、アルキニルエトキシアミノーまたはアルケニルア

ミノー誘導体化塩基と反応させることにより形成される。得られる結合はプロパルギルー1-エトキシアミド(3~(アミノ)エトキシー1-プロピニル)、3~(カルボキシ)アミノー1-プロピニルまたは3-アミ

ノー1-プロピンー1-イルであることが更に好ましい。本発明の色素をヌクレオシド塩基に結合するのに好ましい幾つかの結合が以下に示される。

[0104] [化65]

--- CH2OCH 2CH2NR 1R2 【0105】(式中、R, 及びR, は別々にされてH、 アルキル、保護基または蛍光色素である) アルキニルアミノー誘導体化ヌクレオシドの合成がHobb s らの欧州特許出願第87305844.0号、及びHobbs ら、J. Org. Chem., 54 3420 (1989) により数示されており、こ れが参考として本明細書に含まれる。簡単に言えば、ア ルキニルアミノー誘導体化ヌクレオチドが、適当なハロ ジデオキシヌクレオシド (通常、Hobbsら (先に引用し た)により教示されたような5-ヨードピリミジン及び **7-3-ドー7ーデアザプリンジデオキシヌクレオシ** ド) 及びCu(1) をフラスコに入れ、アルゴンでフラッシ して空気を除去し、乾燥DMF を添加し、続いてアルキニ ルアミン、トリエチルアミン及びPd(0) を添加すること により生成される。その反応混合物は数時間にわたっ て、または薄層クロマトグラフィーがハロジデオキシヌ クレオシドの消費を示すまで、撹拌し得る。保護されて いないアルキニルアミンが使用される場合、アルキニル アミノーヌクレオシドは、反応混合物を濃縮し、カップ リング反応で生じたヒドロハライドを中和するために水 酸化アンモニウムを含む溶離溶媒を使用してシリカゲル によるクロマトグラフィーにかけることにより単離し得 る。保護されたアルキニルアミンが使用される場合、メ タノール/塩化メチレンが反応混合物に添加でき、続い て強塩基性陰イオン交換樹脂の重炭酸塩形態が添加し得 る。次いでスラリーが約45分間にわたって攪拌され、沪 過され、樹脂が追加のメタノール/塩化メチレンですす がれる。合わせた沪液が濃縮され、メタノールー塩化メ チレン勾配を使用してシリカゲルによるフラッシュクロ マトグラフィーにより精製し得る。トリホスフェートが 通常の技術により得られる。

【0106】本発明のエネルギー転移色素で懐識された オリゴヌクレオチドの合成は、既知の結合、結合基、及 び関連相補性官能基を使用する多数の既知のオリゴヌク

レオチド原識技術のいずれかを使用して行い得る。例え ば、原識されたオリゴヌクレオチドは、例えば、DNA ポリメラーゼまたはリガーゼを使用して酵素合成でき (例えば、Stryer, Biochemistry, 24章, W.H.Freeman and Company (1981)) 、または化学合成、例えば、ホス ホルアミジト方法、ホスファイトートリエステル方法等 (例えば、Gait, Oligonucleotide Synthesis, IRL Pre ss (1990))により合成し得る。原識は酵素合成中に原識 されたヌクレオシドトリホスフェートモノマーを使用し て導入されてもよく、または化学合成中に 識された非 ヌクレオチドまたはヌクレオチドホスホルアミジトを使 用して導入されてもよく、または合成後に導入されても よい。一般に、標識されたオリゴヌクレオチドが酵素合 成を使用してつくられる場合、下記の操作が使用し得 る。鋳型DNAが変性され、オリゴヌクレオチドプライ マーが鋳型DNAにアニールされる。デオキシヌクレオ シドトリホスフェートの混合物がdGTP、dATP、dCTP、及 びdTTPを含む反応液に添加され、デオキシヌクレオチド の一種の少なくとも一部が上記の本発明の色素化合物で **標識される。次に、ボリメラーゼ酵素がポリメラーゼ酵** 案が活性である条件下で添加される。 標識されたポリヌ クレオチドがポリメラーゼストランド合成中に標識され たデオキシヌクレオチドのとり込みにより牛成される。 別の酵素合成方法において、2種のプライマー、即ち、 +ストランドに相補性の一種のプライマー及び額的の-ストランドに相補性の別のプライマーが一種に代えて使 用され、ポリメラーゼは熱安定性ポリメラーゼであり、 反応温度が変性温度と延長温度の間でサイクルされ、そ れによりPCR 、例えば、PCR Protocols、Innisら編集。 Academic Press (1990) により額的配列の額識された補 体を指数的に合成する。

【0107】一般に、 標識されたオリゴヌクレオチドが 化学合成を使用してつくられる場合、 ホスホルアミジト 方法が使用されることが好ましい。 ホスホルアミジト化 合物及びポリヌクレオチド合成のホスホルアミジト方法 は、 有効かつ迅速なカップリング並びに出発物質の安定

性のためにオリゴヌクレオチドを合成するのに好まし い、その合成は固体担体に結合された成長するオリゴヌ クレオチド鎖で行われ、その結果、液相中にある過剰の 試薬が沪過により容易に除去でき、それによりサイクル 間の精製工程の必要をなくす。ヌクレオシド及びオリゴ ヌクレオチドを原識する際のホスホルアミジト試薬の実 用性に鑑みて、本発明はまた本発明のエネルギー転移色 素を含むホスホルアミジト化合物に関する。ホスホルア ミジト方法によりオリゴヌクレオチドを生成するのに使 用される化学の詳細な説明がCaruthers らの米国特許第 4,458,066 号、Caruthers らの米国特許第4,415,732 号、Caruthers ら、Genetic Engineering、4 1-17 (198 2)、Users Manual Model 392及び394 Polynucleotide S ynthesizers, 6-1~6-22頁、Applied Biosystems, Part No.901237 (1991) に示されており、これらの夫々が参 考としてそのまま含まれる。

【0108】以下に、ホスホルアミジト方法を使用する 典型的なオリゴヌクレオチド合成サイクルの工程を簡単 に記載する。まず、保護されたヌクレオチドモノマーを 含む固体担体を酸、例えば、トリクロロ酢酸で処理して、 5'ーヒドロキシル保護基を除去し、その役のカップリ ング反応のためにヒドロキシルを遊離する。次いで保護 されたホスホルアミジトヌクレオシドモノマー及び弱 酸、例えば、テトラゾールをその反応に同時に添加する ことにより活性化中間体を生成する。弱酸はホスホルア ミジトの窒素をプロトン化して反応性中間体を生成す る、ヌクレオシド添加は30秒以内に完結する。次に、ヌ クレオシド付加を受けなかったポリヌクレオチド鎖を終 端するキャッピング工程を行う。キャッピングは無水酢 酸及び1-メチルイミダゾールを用いて行われることが 好ましい。次いでヌクレオチド内結合を、好ましい酸化 剤としてヨウ素を使用し、酸素ドナーとして水を使用す る酸化によりホスファイトから更に安定なホスホトリエ ステルに変換する。酸化後、ヒドロキシル保護基をプロ トン酸、例えば、トリクロロ酢酸またはジクロロ酢酸で 除去し、鎖伸長が完結するまでそのサイクルを繰り返 す。合成後、塩基、例えば、水酸化アンモニウムまたは t-ブチルアミンを使用してポリヌクレオチド鎖を担体 から開裂する。また、開裂反応はホスフェート保護基、 例えば、シアノエチルを除去する。最後に、塩基のエキ ソ環アミンの保護基及び色素のヒドロキシル保護基を、 そのポリヌクレオチド溶液を高温、例えば、55°Cで塩基 中で処理することにより除去する。

【0109】ホスホルアミジトヌクレオシドモノマーのいずれかは色素<table-cell>概識されたホスホルアミジトであってもよい。ヌクレオチドの5'-末端位置が原識される場合、本発明の標識された非ヌクレオチドホスホルアミジトが最終縮合工程中に使用し得る。オリゴヌクレオチドの内部位置が原識される場合、本発明の標識されたヌクレオチドホスホルアミジトが縮合工程のいずれか中に使用し

得る。それらの合成に続いて、オリゴヌクレオチドは5° 末端を含む茂つかの位置で標識し得る。Oligonucleotid es and Analogs, Eckstein編集. 8 章, IRL Press (199 1)及UOrgel S. Nucleic Acids Research 11(18) 6513 (1983) 、米国特計第5.118.800 号を参照のこと、これ らの文献の夫々が参考として含まれる。オリゴヌクレオ チドはまたそれらのホスホジエステル主鎖(Oligonucleo tidesand Analogs, Eckstein 編集, 9 章) または3'末 端(Nelson, Nucleic Acids Research 20(23) 6253-625 9、及び米国特許第5,401,837 号及び同第5,141,813 号)で 競されてもよく、両方の特許が参考として本明 細書に含まれる。オリゴヌクレオチド標識操作の総談に OUT, R. Haugland Excited States of Biopolymers, Steiner 編集, Plenum Press, NY (1983) を参照のこ と。一つの好ましい合成後の化学標識方法において、オ リゴヌクレオチドは以下のようにして懐識される。約1 当量の1.3~ジシクロヘキシルカルボジイミド及び約 3当量のn-ヒドロキシスクシンイミドを乾燥酢酸エチ ル中で室温で3時間反応させることにより、カルボキシ 結合基を含む色素をnーヒドロキシスクシンイミドエス テルに変換する。反応混合物を5%のHCI で洗浄し、硫 酸マグネシウムで乾燥させ、沪過し、固体に濃縮し、こ れをDMSO中に再度懸濁させる。次いてDMSO色素原液をpH 9.4 の0.25M の重炭酸塩/炭酸塩緩衝液中のアミノヘキ シル誘導体化オリゴヌクレオチドに過剰(10-20x)に添加 し、6時間反応させる(例えば、米国特許第4.757,141 号).色素僫識されたオリゴヌクレオチドをサイズ排除 クロマトグラフィーカラム中の通過により未反応色素か ら分離し、緩衝液、例えば、0.1 モルのトリエチルアミ ンアセテート(TEAA)で溶離する。租標識オリゴヌクレオ チドを含むフラクションを勾配溶離を使用して逆相HPLC により更に精製する。

【0110】111.本発明の色素及び試薬を使用する方法 本発明のエネルギー転移色素及び試薬は、サンブル中の 成分を色素を含む試薬で 識することによりサンブル中 の成分を検出する多種の方法に使用し得る。特に、本発 明のエネルギー転移色素及び試薬は、分離技術及び蛍光 検出技術を組み合わせる方法、特に多種の空間上重なる 分析物の同時検出を必要とする方法における使用に良く 適している。例えば、色素及び試薬は生化学的分離操 作、例えば、電気泳動にかけられたオリゴヌクレオチド のクラスを検出するのに特に良く適しており、この場 合、同様の物理化学的性質、例えば、サイズ、配座、電 荷、疎水性等を有する原的物質の一連のバンドまたはス ボットが線形配列または平面配列で存在する。本明細書 に使用される"バンド"という用語は同様または同一の 物理化学的性質に基く分析物の空間上のグルーピングま たは凝集を含む。通常バンドは電気泳動による色素ーオ リゴヌクレオチド接合体の分離において生じる。オリゴ ヌクレオチドのクラスは種々の状況で生じ得る。 本明細

審中"フラグメント分析"方法または"遺伝子分析"方法と称される方法の好ましいカテゴリーにおいて、標識されたオリゴヌクレオチドフラグメントは、例えば、結合またはポリメラーゼ誘導プライマー延長により、標識されたプライマーまたはヌクレオチドを使用する鋳型誘導酵素合成により生成される。フラグメントはサイズ依存性分離方法、例えば、電気泳動またはクロマトグラフィーにかけられ、分離されたフラグメントが分離に続いて、例えば、レーザー誘導蛍光により検出される。特に好ましい実施思様において、オリゴヌクレオチドの多種のクラスが同時に分離され、異なるクラスがスペクトル的に分解可能な展識により区別される。

【0111】一つのこのようなフラグメント分析方法は 増幅されたフラグメント長さ多形性検出(AmpFLP)であ り、増幅されたフラグメント長さ多形性、即ち、PCR に より増幅される制限フラグメント長さ多形性に基いてい る。種々のサイズのこれらの増幅されたフラグメントは ファミリー中の変異体遺伝子を追跡するための結合され たマーカーとして利用できる。増幅されたフラグメント が染色体に関して変異体遺伝子に近似している程、連鎖 相関関係が高い。多くの遺伝子疾患の遺伝子は同定され ていなかったので、これらの連鎖マーカーは疾患のリス クまたは起源を評価することを助けるのに利用できる. AmpFLP技術において、ポリヌクレオチドは標識されたオ リゴヌクレオチドPCR プライマーを使用することによ り、または標識されたヌクレオチドトリホスフェートを PCR で使用することにより模識し得る。別のフラグメン ト分析方法はnick翻訳である。nick翻訳は二本鎮DNA 分子中の未標識ヌクレオチドトリホスフェートを標識さ れたヌクレオチドトリホスフェートで置換する反応を伴 う。 遊離3'- ヒドロキシル基がデオキシリボヌクレアー ゼ I (DNAasei) 処理により生じた "nck"により未譲識D NA内に生成される。次いでDNAポリメラーゼ I はni ckの3'- ヒドロキシル末端への額識されたヌクレオチド の付加を触媒する。同時に、この酵素の5'to3'-エキソ ヌクレアーゼ活性がnickの5'- ホスホリル末端からヌク レオチド単位を排除する。 遊離3'-OH 基を有する新しい ヌクレオチドが初期の切除されたヌクレオチドの位置に とり込まれ、nickが3'方向に一つのヌクレオチド単位だ けシフトされる。この3'シフトが既存の未標識ヌクレオ チドの除去によりDNAへの新しい原識されたヌクレオ チドの連続的付加をもたらすであろう。次いてnick翻訳 されたポリヌクレオチドが分離方法、例えば、電気泳動 を使用して分析される。

【0112】別の例示のフラグメント分析方法は可変数のタンデムリピート、またはVNTRに基いている。VNTRは特別な配列の階接多重コピーを含む二本額DNAの領域であり、反復単位の数が可変である。VNTR遺伝子座の例はpYNZ22、pMCT118、及びApo Bである。VNTR方法のサブセットはミクロサテライトリピート、または短いタン

デムリピート(STR)、即ち、短い(2-4塩基) 反復配 列を特徴とするDNAのタンデムリピートの検出に基く 方法である。 ヒトにおける最も多い点在された反復DN Aファミリーの一つは(dC-dA)n-(dG-dT)n ジヌクレオチ ドリピートファミリー (また(CA)n ジヌクレオチドリピ ートファミリーと称される) である。これらはヒトゲノ ム中の50,000~100,000 程度の多い(CA)n リピート領域 であると考えられ、典型的にはブロック当たり15~30の リピートを有する。これらのリピートの多くは長さが多 形性であり、それ故、有益な遺伝子マーカーとして利用 できる。VNTR方法またはSTR 方法において、原識は色素 僚識されたPCR プライマーを使用することによりポリヌ クレオチドフラグメントに導入されることが好ましい。 別の例示のフラグメント分析方法はDNA配列決定であ る。一般に、DNA配列決定はオリゴヌクレオチドプラ イマーの延長/終止反応を伴う。プライマーを延長する のに使用されるデオキシヌクレオシドトリホスフェート (dMTP)が反応混合物中に含まれる。また、延長されたア ライマーにとり込まれた時に、プライマーの更なる延長 を阻止する少なくとも一種のジデオキシヌクレオシドト リホスフェート(ddNTP) が反応混合物中に含まれる。延 長反応が停止された後、異なるヌクレオシドの位置決め を測定するために、生成される異なる終止生成物が分離 され、分析される。

【0113】蛍光DNA配列決定は一般に二つのカテゴ リー、"色衆プライマー配列決定"と"色素ターミネー ター配列決定"に分けられる。色素アライマー配列決定 において、蛍光色素は延長されるプライマーにとり込ま れる。次いで4つの別々の延長/終止反応が平行して行 われ、夫々の延長反応は延長反応を終止するための異な るジデオキシヌクレオシドトリホスフェート(ddNTP)を 含む。終止後に、反応生成物がゲル電気泳動により分離 され、分析される。例えば、Ansorge ら、Nucleic Acid s Res. 15 4593-4602 (1987)を参照のこと。色素アライ マー配列決定の一つの変化において、異なるプライマー が4つの別々の延長/終止反応に使用され、夫々のプラ イマーが異なるスペクトル的に分解可能な色素を含む。 終止後に、4つの延長/終止反応からの反応生成物が溜 められ、電気泳動により分離され、単一レーン中で検出 される。例えば、Smith ら、Nature 321 674-679 (1986) を参照のこと。こうして、色素プライマー配列決定の この変化において、スペクトル的に分解可能な色素の組 を含むアライマーを使用することにより、一つより多い 延長/終止反応からの生成物が同時に検出し得る。色素 ターミネーター配列決定において、蛍光色素はジデオキ シヌクレオシドトリホスフェートの夫々に結合される。 次いで延長/終止反応が行われ、この場合、プライマー は、原識されたジデオキシヌクレオシドトリホスフェー トが延長されたプライマーにとり込まれてプライマーの 更なる延長を阻止するまで、デオキシヌクレオシドトリ

ホスフェートを使用して延長される。一旦終止されると、夫々のジデオキシヌクレオシドトリホスフェートに関する反応生成物が分離され、検出される。一実施環様において、別々の延長/終止反応が4種のジデオキシヌクレオシドトリホスフェートの天々について行われる。別の実施環様において、単一の延長/終止反応が行われ、これは4種のジデオキシヌクレオシドトリホスフェートを含み、夫々が異なるスペクトル的に分解可能な蛍光色素で標識されている。

【0114】こうして、本発明の一局面によれば、本発 明の一種以上のオリゴヌクレオチド試薬を使用して色素 プライマー配列決定を行う方法が提供される。この方法 によれば、延長された原識されたアライマーの混合物が 核酸配列をデオキシヌクレオシドトリホスフェート、少 なくとも一種のジデオキシヌクレオシドトリホスフェー ト及びDNAポリメラーゼの存在下で蛍光標識されたオ リゴヌクレオチドプライマーとハイブリッドを形成する ことにより生成される。 蛍光原識されたオリゴヌクレオ チドプライマーは配列決定される核酸配列の一部に相補 性のオリゴヌクレオチド配列と、オリゴヌクレオチドに 結合されたエネルギー転移蛍光色素とを含む。その方法 によれば、DNAポリメラーゼは、ジデオキシヌクレオ シドトリホスフェートがとり込まれて、これがプライマ 一の延長を終止するまで、デオキシヌクレオシドトリホ スフェートでプライマーを延長する。終止後、延長され たプライマーの混合物が分離される、次いで核酸の配列 が、生成された延長されたプライマーの混合物を蛍光検 出することにより測定される。この方法の更に別の実施 態様において、4つの色素プライマー配列決定反応が行 われ、夫々のプライマー配列決定反応が異なる蛍光標識 されたオリゴヌクレオチドプライマーと異なるジデオキ シヌクレオシドトリホスフェート(ddATP、ddCTP 、ddGT P 及びddTTP)を含む。4つの色素プライマー配列決定反 応が行われた後、延長されたアライマーの得られる混合 物が溜められてもよい。次いで延長されたプライマーの 混合物が、例えば、電気泳動により分離され、核酸配列 の配列を決定するために4種の異なる蛍光標識されたオ リゴヌクレオチドプライマーの夫々からの蛍光シグナル が検出される.

【0115】本発明の更に別の局面によれば、本発明のエネルギー転移色素で標識された一種以上のジデオキシヌクレオシドトリホスフェートを使用して色衆ターミネーター配列決定を行う方法が提供される。この方法によれば、延長されたプライマーの混合物が、核酸配列をデオキシヌクレオシドトリホスフェート、少なくとも一種の蛍光原識されたジデオキシヌクレオチドトリホスフェート及びDNAポリメラーゼの存在下でオリゴヌクレオチドプライマーとハイブリッドを形成することにより生成される。蛍光原識されたジデオキシヌクレオチドトリホスフェートは本発明のエネルギー転移蛍光色紫で展識

されたジデオキシヌクレオシドトリホスフェートを含 む。この方法によれば、DNAポリメラーゼは、 概識さ れたジデオキシヌクレオシドトリホスフェートが延長さ れたプライマーにとり込まれるまでプライマーをデオキ シヌクレオシドトリホスフェートで延長する。終止後、 延長されたプライマーの混合物が分離される。次いで核 酸配列の配列が延長されたプライマーに結合された蛍光 **僚識されたジデオキシヌクレオシドトリホスフェートを** 検出することにより決定される。この方法の更に別の実 施慰様において、延長されたアライマーの混合物を生成 する工程が、核酸配列を4種の異なる蛍光標識されたジ デオキシヌクレオシドトリホスフェート、即ち、蛍光標 識されたジデオキシシトシントリホスフェート、蛍光額 識されたジデオキシアデノシントリホスフェート、蛍光 **原識されたジデオキシグアノシントリホスフェート、及** び蛍光標識されたジデオキシチミジントリホスフェート とハイブリッドを形成することを含む。

【0116】上記フラグメント分析方法の夫々におい て、標識されたオリゴヌクレオチドは電気泳動操作によ り分離されることが好ましい。例えば、先に引用された Gould及UMatthews、Rickwood及UHames、編集. Gel Ele ctrophoresis of Nucleic Acids; A Practical Approac h. (IRL Press Limitted, London, 1981)、またはOster man, Methods of Protein and Nucleic Acid Research, 1巻 Springer-Verlag, Berlin, 1984) を参照のこ と。電気泳動マトリックスの型は約2~20重量%の濃度 (重量対容積)を有する架橋または未架橋ポリアクリル アミドである。ポリアクリルアミド濃度は約4~8%で あることが更に好ましい。好ましくは特にDNA配列決 定の状況下で、電気泳動マトリックスはストランド分離 剤または変性剤、例えば、尿素、ホルムアルデヒド等を 含む。このようなマトリックスをつくるための詳細な操 作がManiatisら、"98%のホルムアルテヒドまたは7M尿 案を含むポリアクリルアミドゲル中の低分子量DNA及 びRNAの分別", Methods inEnzymology, 65 299-305 (1980)、Maniatisら、"ポリアクリルアミドゲル電気 泳動による小さい二本鎖及び一本鎖DNA分子の鎖長測 定". Biochemistry, 143787-3794 (1975)、Maniatisら, 分子クローニング: 実験マニュアル(Cold Spring Harb or Laboratory, New York, 1982), 179-185頁、及びABI PRISM IN 377DNA Sequencer User's Manual, Rev.A, 1 995年1月. 2 章(p/n 903433, The Perkin-Elmer Corpo ration, Foster City, CA) により示されており、これ らの夫々が参考として含まれる。特別な分離に使用され る最適のポリマー温度、叫、温度、変性剤の温度等は、 分離すべき核酸のサイズ範囲、それらの塩基組成 (それ らが一本鎖または二本鎖であるかを問わない)、及び情 報が電気泳動により探究されるクラスの性質を含む、多 くの因子に依存する。それ故、本発明の適用は特別な分 離の条件を最適化するために通常の予備試験を必要とし

得る。例えば、約20~300 塩基の範囲のサイズを有するオリゴヌクレオチドが以下のマトリックス中で本発明に従って分離され、検出された。トリスーボレートEDTA報 衝液、pH8.3中で生成された、19部対 1 部のアクリルアミド対ビスーアクリルアミドからつくられた6%のポリアクリルアミド。

【0117】電気泳動分離後、色素ーオリゴヌクレオチ ド接合体が色素原識されたポリヌクレオチドからの蛍光 放出を測定することにより検出される。このような検出 を行うために、標識されたポリヌクレオチドが通常の手 段、例えば、強力水銀蒸気ランプ、レーザー等により照 射される。照射手段は488~550mmの波長の照射ビーム を有するレーザーであることが好ましい。色素ーポリヌ クレオチドはアルゴンイオンレーザーにより生じたレー ザー光、特にアルゴンイオンレーザーの488 及び514ng. の放出線、またはネオジムソリッドステートYAG レーザ ーの532 放出線により照射されることが更に好ましい。 これらの線で同時にレーザーとして使える幾つかのアル ゴンイオンレーザーが市販されており、例えば、Cyonic s,Ltd (Sunnyvale, Calif.) のモデル2001等が市販され ている。次いで蛍光が感光性検出器、例えば、光電子増 倍管、充電されたカップリング装置等により検出され ۵.

# また、本発明はエネルギー転移蛍光色素及び/または試 薬の組み合わせを有するキットに関する。一実施態様に おいて、キットは本発明の少なくとも2種のスペクトル 的に分解可能なエネルギー転移色素を含む。このキット において、エネルギー転移色素は、単一光源が色衆を励 起するのに必要とされるように同じドナー色素を含むことが好ましい。別の実施態様において、キットはジデオ キシシトシントリホスフェート、ジデオキシアデノシントリホスフェート、ジデオキシイアノシントリホスフェート、シデオキシアトリホスフェートを含 み、夫々のジデオキシチミジントリホスフェートを含 み、発明のエネルギー転移色素で原識される。一実施懸様 において、夫々のエネルギー転移色素はその他のジデオ キシヌクレオチドトリホスフェートに結合されたその他

のエネルギー転移色素からスペクトル的に分解可能であ

る。このキットにおいて、エネルギー転移色素は同じ第

ーキサンテン色素を含むことが好ましい。更に別の実施

【0118】IV. エネルギー転移色素を含むキット

照様において、キットは少なくとも2種のオリゴヌクレオチドを含み、夫々のオリゴヌクレオチドが本発明のエネルギー転移色素を含む。一実施態様において、夫々のオリゴヌクレオチドはその他のオリゴヌクレオチドに結合されたエネルギー転移色素を含む。別の実施態様において、キットは少なくとも4種のオリゴヌクレオチドを含み、これらが夫々スペクトル的に分解可能であるエネルギー転移色素を含む。エネルギー転移生光色素及びDNA配列決定におけるそれらの使用が以下の実施例により説明される。上記の目的及び利点以外の目的及び利点がこれらの実施例から明らかになるであろう。

[0119]

#### 【実施例】

1.5TMR-B-CF の合成

[0120]

【化66】

【0121】5-TMR NHS 及び4'-アミノメチルー5ーカルボキシフルオレセインから実施例1A-Cに記載された反応順序に従って5TMR-B-CF を合成した。次いで5TMR-B-CFを1Dに記載された反応順序に従って5TMR-B-CF-NHSに変換し、その結果、色素をヌクレオシド、ヌクレオチドまたはオリゴヌクレオチドプライマーにカップリングすることができた。

A. <u>5-TMR-B の合成</u> 【0122】

【化67】

$$(H_{3}C)_{2}N \longrightarrow (H_{3}C)_{2}N \longrightarrow (H_{3}C)_{2}$$

【0123】4-アミノメチル安息香酸(3 mg、19 μモル)、5-TMR NHS(5 mg、9 μモル)及びトリエチルアミン(20 μL)の混合物を1.5 中のエッペンドルフ管中でジメチルホルムアミド(DMF、200 μL)中に懸濁させた。その混合物を10分間にわたって60℃に加熱した。反応の進行をジクロロメタン、メタノール及び酢酸の400/30/10混合物で溶離してシリカゲルによる薄層クロマトグラフィー(TLC) により監視した。不溶性4-アミノメチル安

息香酸を遠心分離により分離し、DMF 溶液を5%のHCI (1点) にデカントした。不溶性5TMR-Bを遠心分離により分離し、5%のHCI (2x1点) で洗浄し、真空遠心分離機中で乾燥させた。生成物をDMF(200 μL)に溶解し、5TMR-B-NHSを調製するのに使用した。

# B. 5-TMR-B-NHS の合成

[0124]

【化68】

【0125】DMF(125  $\mu$ L)中の $\sigma$ TMR-Bの溶液、ジイソアロビルエチルアミン(10  $\mu$ L)及びジスクシンイミジルカーボネート(10 $\sigma$ g)を1.5  $\tau$ Lのエッペンドルフ管中で合わせ、60℃に加熱した。反応の進行をジクロロメタン、メタノール及び酢酸の $\tau$ Cのが16 混合物で溶離してシリカゲルによるTLC により監視した。5分後、反応は完結したことが明らかであった。その溶液を塩化メチレン(3  $\tau$ L) 中で希釈し、250 $\tau$ Mの炭酸塩/重炭酸緩衝液 ( $\tau$ H) 9、 $\tau$ CML)で洗浄し、乾燥させ ( $\tau$ Ma,  $\tau$ SO<sub>4</sub>)、真空遠心分

離機で濃縮、乾燥させた。固体をDMF(100 μL)に溶解した。アリコートをPH9 の緩衝液中で希釈し、552nm における吸光度を測定することにより収率を測定した。50,0 00cm<sup>-1</sup>M<sup>-1</sup>の吸光率を使用して、5TMR-B-NHSの濃度は4.8 mMであった。5TMR NHSからの収率は8%であった。

### C.5-TMR-B-CFの合成

[0126]

【化69】

【0127】5TMR-B-HHSの溶液 (250 μL のDNF 中1 μ モル)を1.5 山のエッペンドルフ管中で4 ーアミノメチルー5ーカルボキシフルオレセインの溶液(G、100 μLのDMS0中2.2 μモル)及びトリエチルアミン(20 μ し)と合わせた。15%~35%のアセトニトリル対0.1Mのトリエチルアンモニウムアセテートの勾配溶離により(8)逆相カラムを使用するHPLCにより反応を監視した。HPLC分析は、5TMR-B-NHSが消費され、過剰の未反応のCFを残し

たことを示した。反応を5%のHCI (1血) で希釈し、生成物を遠心分離により分離し、未反応のCFを水相中に残した。固体を5%のHCI (4x1血) で洗浄し、真空遠心分離機中で乾燥させ、DMF(300 μL)に吸収させた。収率は定量的であった。

### D. 5-TMR-B-CF-VHSの合成

[0128]

【化70】

【0129】5TMR-B-CF の溶液(100 μL のDMF 中0.6 μモル)、1-(3-ジメチルアミノプロビル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩(DEC、2mg)及びN-ヒドロキシスクシンイミド(4mg) を1.5 吐のエッペンドルフ管中で合わせた。その混合物を素早く音波処理し、60℃に加熱した。反応をジクロロメタン、メタノール及び酢酸の600/60/16 混合物で溶離してシリカゲルによるTLC に

より監視した。反応は30分間で完結し、5%のHCI で希 駅した。生成物を遠心分離により分離し、真空遠心分離 機中で乾燥させた。活性化色素をDMF(20µL)に溶解した

### 2.5ROX-CF の合成

[0130]

【化71】

【 0 1 3 1 】 SROX NHSの溶液(100 μL のDMSO中2 μモル) を G(100 μL のDMSO中2 μモル) 及びトリエチルアミン(10 μL)と混合した。20%~40%のアセトニトリル対0.1MのTEAAの勾配溶離によりC3逆相カラムによるHPLCにより反応を追跡した。反応液を5%のHC1 (1 μL) 中で希釈し、生成物を遠心分離により回収し、5%のHC1 (1

xl元) で洗浄し、真空遠心分離機中で乾燥させた。生成物をDMF(200 μL)に吸収させた。

3. Cy5 の合成

[0132]

【化72】

【0133】CFの溶液(20 μL のCHSO中0.4 μモル)及びトリエチルアミン(2μL)をモノCy5 NHS(約0.3 μモル)に添加した。10%~30%のアセトニトリル対0.1MのTEAAの勾配溶離を使用してCS逆相カラムによるHPLCにより反応を追跡した。反応液を5%のHCI(1元)中で希釈し、生成物を遠心分離により回収し、5%のHCI(1x1a L)で洗浄し、真空遠心分離機中で乾燥させた。生成物をDMF(100 μL)に吸収させた。

・4.エネルギー転移色素の蛍光強さの比較

以下の実施例は本発明の一連のエネルギー転移色条の蛍 光放出強さを比較する。5TMR、6TMR-CF 、5TMR-gly-CF 、5TMR-CF 、5TMR-B-CF 、5TMR-gly-5AMF 、5TMR-5AMF 及び5TMR-lys-5FAM の色素溶液を1xTBE/8M尿素中で割 定した。夫々の色素溶液は560nm で0.1 の光学密度を有 し、488nm で励起された。

【0134】 【化73】

【0135】これらの色素の夫々の構造を表7に示す。 図2はこれらの色素の夫々の相対蛍光の棒グラフを示 す。図2からわかるように、リンカーが5環位でアクセ ·プターに結合されているエネルギー転移色素 (5TMR-CF 及び5TMR-B-CF)は、アクセプター色素それ自体またはア クセプター色素が6環位で結合されている場合 (6TMR-C F)よりもかなり強い蛍光を示すことがわかった。また、 . 図2からわかるように、リンカーが式R<sub>1</sub> XC(0) R 2 (式中、R2 はベンゼンである)を有するエネルギー 転移色素 (5TMR-B-CF)は、リンカーが式-CH2NHCO-(5TMR - (5TMR-gly-5AMF) を有する 色素と比較してかなり増強された蛍光を有することがわ かった。また、図2からわかるように、リンカーが5環 位でドナー及びアクセプターの両方に結合されているエ ネルギー転移色素 (5TMR-5AMF 及び5TMR-gly-5AMF)はか なりの蛍光を有することがわかった。重要なことに、リ シンリンカーの使用はドナーとアクセプターの間の認め

られるエネルギー転移をもたらさないことがわかった。 【0136】5. エネルギー転移色素を使用する色素ア ライマー配列決定

この実施例において、5TMR-CF 原識されたオリゴヌクレオチド及び5TMR-B-CF 原識されたオリゴヌクレオチドの相対的明度を比較するために色素プライマー配列決定をM13(配列番号1)について行った。この実施例において、色素プライマー配列決定をABI PRISM TB 377 DNA Sequencer User's Manual. Rev.B. 1995年1月、2章(p/n 402114. The Perkin-Elwer Corporation. Foster City. CA)に従って行った。5TMR-CF 及び5TMR-B-CF の失々をM13-21プライマー(配列番号2)の5、末端に結合した、夫々のプライマーの等モル溶液をM13(配列番号1)と混合し、単一ジデオキシヌクレオチド混合物(ddA/dMTP)及びTMR-B-CF 原識されたプライマーを使用して検出されたオリゴヌクレオチドの得られる混合物のプロ

ットを図9に示す。図9からわかるように、5TMR-B-CF で額識されたオリゴヌクレオチドは5TMR-CF で額識されたオリゴヌクレオチドよりも明るい。また、図9からわかるように、5TMR-B-CF で額識されたオリゴヌクレオチドの移動度は5TMR-CF で額識されたオリゴヌクレオチドよりも約1ヌクレオチド遅かった。

【0137】6. <u>4種の色素を使用する色素プライマー</u> 配列決定

実施例5に記載されたMI3-21プライマー(配列番号2) に結合された4種の色素の組を使用して、色素プライマー配列決定をMI3(配列番号1)について行った。図10 は配列決定から生成された色素優識されたオリゴヌクレオチドの4色プロットである。シトシンに関するピークは5ーカルボキシーR110の蛍光に相当する。アデノシンに関するピークは5ーカルボキシーR6G の蛍光に相当する。グアノシンに関するピークはTMR-B-Gの蛍光に相当する。図10からわかるように、色素優識されたオリゴヌクレオチドの夫々がかなりの蛍光強さを示す。加えて、異なる色素優識されたオリゴヌクレオチドは、一連のピークの良好な分解が得られる程に充分に同様の移動度を示す。

7.6-CFB-DTMR-2-NHSの合成

[0138]

【化74】

【0139】実施例1A-Bに記載された反応順序に従って 6-CTB-DTMR-2をDTMR-2及び6-CFB から合成した。次いで 6-CFB-DTMR-2を1Cに記載された反応順序に従って6-CFB-DTMR-2-NISに変換し、その結果、色素をヌクレオシド、 ヌクレオチドまたはオリゴヌクレオチドプライマーにカ ップリングすることができた。

A. DTMR-2-NHSの合成

[0140]

【化75】

【0141】DMF 中のDTMR-2の溶液、N-ヒドロキシスクシンイミド及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩をエッペンドルフ管・中で合わせ、60℃に加熱した。反応の進行をシリカゲルによるTLCにより監視した。反応が完結したことが明らかになった役、その溶液を塩化メチレン中で希釈し、25

0 崎の炭酸塩/重炭酸塩緩衝液 (対9、4x1 山) で洗浄し、次いでHC1 溶液 (5%、1x1 山) で洗浄し、乾燥させ (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>)、真空遠心分離機で濃縮、乾燥させた。

B. 6-CF-B-DTMR-2.の合成

[0142]

【化76】

【0143】ジメチルスルホキシド中の6-GBの溶液 (100 μL 、11ml) をジメチルホルムアミド中のDTM-2 スクシドイミジルエステルの溶液 (100 μL 、22ml) 及びトリエチルアミン(20 μL)と合わせた。その反応液を塩酸 (5%、1 ml) の溶液に添加し、固体を遠心分離により分離した。赤色固体を炭酸塩/重炭酸塩緩衝液 (250 ml, pH9、100 μL)に溶解し、希比口で再度沈殿させた。固体を真空遠心分離機中で乾燥させ、ジメチルホルムアミド(200μL)に溶解した。色素溶液の濃度を、アリ

コートを40%のアセトニトリル/0.1Mのトリエチルアン モニウムアセテート級衝液 (pH7) 中で希釈することに より測定した。フルオレセインについて80,000cm 1m -1 の吸光率を仮定して、6-G-B-DTMR-2 溶液は4mM (収率 70%) であることがわかった。

### C. 6-CF-B-DTMR-NHS の合成

[0144]

【化77】

【0145】ジメチルホルムアミド中の6-CF-B-DTMR-2 の溶液(200 μL、4 ml) にN-ヒドロキシスクシンイミ ド(10mg)及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3 -エチルカルボジイミド塩酸塩 (5μg)を添加した。追 加のN-ヒドロキシスクシンイミド(10mg)を添加した。 反応の進行を600:60:16 の混合物中のジクロロメタン: メタノール: 酢酸で溶離してシリカゲルによる薄層クロ マトグラフィーにより監視した。反応が完結した時、希 HCI (5%、1元)を添加し、生成物を遠心分離により 分離した。固体を真空遠心分離機中で乾燥させ、ジメチ ルホルムアミド(100 µL)に溶解した。色素溶液の濃度 を、アリコートを40%のアセトニトリル/0.1Mのトリエ チルアンモニウムアセテート緩衝液 (pH7) 中で希釈す ることにより測定した。フルオレセインについて80,000 cm 1m - 1の吸光率を仮定して、6-CF-B-DTMR-NHS 溶液は 5.4m(収率68%)であることがわかった。

### 【0146】8. 色素の蛍光強さの比較

以下の実施例は相当するアクセプター色素に対する本発明の一連のエネルギー転移色素の蛍光放出強さを比較する。この実施例によれば、夫々の色素を5 末端でアミノヘキシル結合により21プライマー配列(5'-TGTAAAACGACG GCCACT)(配列番号1)に結合した。180,000 cm \* M \* 1の吸光率を仮定して、オリゴヌクレオチドを260ma における吸光度に基いて定量した。スペクトルを488ma 励起により8M尿累、1Xトリス/ボレート/EDTA(TBE) 緩衝液中0.4 μMのプライマー濃度で得た。図11Aは5-CFB-DR110-2及びDR110-2の重なったスペクトルを示す。図12Cは6-CFB-DTMR-2及びDTMR-2の重なったスペクトルを示す。図12Cは6-CFB-DTMR-2及びDTMR-2の重なったスペクトルを示す。図12Dは6-CFB-DR0X-2及びDR0X-2の重なったスペクトルを示す。図12Dは6-CFB-DR0X-2及びDR0X-2の重なったスペクトルを示す。これらの色素の構造を表1に示す。図11A~図12D からわかるように、エネルギー転移

色素はアクセプター色素それ自体よりもかなり強い蛍光を示すことがわかった。図13は4種の色素観識されたオリゴヌクレオチドの基準化された蛍光放出スペクトルを示す。スペクトルを488mm 励起により8M尿業、1Xトリス/ボレート/EDTA(TBE) 緩衝液中0.4 μM のプライマー濃度で得た。図13に示された色素は5-CFB-DR110-2、5-CFB-DR6G-2、6-CFB-DTM-2、及び6-CFB-DR0X-2を含む。図13からわかるように、全ての4種のエネルギー転移色素は互いに対し良く分解される。

# 【0147】9: <u>エネルギー転移色紫を使用する色素プライマー配列決定</u>

この実施例において、5-CF-TMR-2標識されたプライマ ー、5-CF-B-TMR-2額識されたプライマー、6-CF-B-DTMR-2 標識されたプライマー及びDTMR-2標識されたプライマ ーを使用して、色素プライマー配列決定をM13(配列番号) 2) について行った。この実施例において、色素プライ マー配列決定をABI PRISM IM 377 DNA Sequencer Use r's Manual, Rev.B, 1995年1月, 2章(p/n 402114. Th e Perkin-Elmer Corporation, Foster City, CA) に従 って行った。色景をM13-21プライマー(配列番号3)の 5 末端に結合した。夫々のプライマーの等モル溶液をM1 3(配列番号2) と混合し、単一ジデオキシヌクレオチド 混合(ddA/dMTP)及びTag FSで配列決定した。5-CF-TMR-2 原識されたアライマー及び5-CT-8-TMR-2標識されたアラ イマーを使用して検出されたオリゴヌクレオチドの得ら れる混合物のプロットを図14に示す。この図からわかる ように、5-CF-B-TMR-2は5-CF-TMR-2よりもかなり強いシ グナルを示し、5-CF-B-TMR-2中に使用されたリンカーに より与えられた蛍光増強を示す。6-CF-B-DTMR-2 額識さ れたプライマー及びDTMR-2額識されたプライマーを使用 して検出されたオリゴヌクレオチドの得られる混合物の プロットを図15に示す。この図からわかるように、6-CF -B-DTMR-2 はDTMR-2よりもかなり強いシグナルを示し、 そのエネルギー転移色素により与えられた蛍光増強を示 す。

【0148】10. 4種の色素を使用する色素プライマー

実施例らに記載されたM13-21プライマー(配列番号3) に結合された4種の色素の組を使用して、色素プライマ 一配列決定をN13(配列番号2) について行った。図16及 び17は配列決定から生成された色素摂識されたオリゴヌ クレオチドの4色プロットである。シトシンに関するピ ークは5-CFB-DR110-2 の蛍光に相当する。アデノシンに 関するピークは6-GFB-DR6g-2の蛍光に相当する。グアノ シンに関するピークは5-CFB-DTMR-2の蛍光に相当する。 チミジンに関するピークは5-CFB-DROX-2の蛍光に相当す る、図16及び17からわかるように、色素原識されたオリ ゴヌクレオチドの夫々がかなりの蛍光強さを示す。加え

て、異なる色素原識されたオリゴヌクレオチドは、一連 のピークの良好な分解が得られる程に充分に同様の移動 度を示す。本発明の好ましい実施態様の以上の記載は説 明及び記載の目的で示された。排他的であること、また は本発明を開示された正確な形態に限定することは意図 されていない。明らかに、多くの改良及び変化が当業者 に明らかであり、本発明の範囲内に入ることが意図され ている.

### 【配列表】

【0149】(2) 配列番号: 1の情報:

(i)配列の特徴:

(A) 長さ: 1217ヌクレオチド

(B) 型:核酸

(C) 鎖の数: 一本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

(xi) 配列: 配列番号: 1

GCCAAGCTTG CATGCCTGCA GGTCGACTCT AGAGGATCCC COGGTACCGA GCTCGAATTC GTAATCATGG TCATAGCTGT TICCTGTGTG AAATTGTTAT CCGCTCACAA TTCCACACAA CATACGAGCC GGAAGCATAA AGTGTAAAGC CTGGGGTGCC TAATGAGTGA GCTAACTCAC ATTAATTGCG TTGCGCTCAC TGCCOGCTTT CCAGTCGGGA AACCTGTOGT GCCAGCTGCA 240 TTAATGAATC GGCCAACGCG CGGGGAGAGG CGGTTTGCGT 280 ATTGGGCGCC AGGGTGGTTT TTCTTTTCAC CAGTGAGACG 320 GGCAACAGCT GATTGCCCTT CACCGCCTGG CCCTGAGAGA 360 GTTGCAGCAA- GCGGTCCACG CTGGTTTGCC CCAGCAGGCG 400 AAAATCCTGT TTGATGGTGG TTCCGAAATC GGCAAAATCC CTTATAAATC AAAAGAATAG CCCGAGATAG GGTTGAGTGT 480 TGTTCCAGTT TGGAACAAGA GTCCACTATT AAAGAACGTG 520 GACTCCAACG TCAAAGGGCG AAAAACCGTC TATCAGGGCG 560 ATGGCCCACT ACGTGAACCA TCACCCAAAT CAAGTTTTTT GGGGTCGAGG TGCCGTAAAG CACTAAATCG GAACCCTAAA 640 GGGAGCCCCC GATTTAGAGC TTGACGGGGA AAGCCGGCGA 680 ACCTCGCGAG AAAGGAAGGG AAGAAAGCGA AAGGAGCGGG CGCTAGGGCG CTGGCAAGTG TAGCGGTCAC GCTGCGCGTA ACCACCACAC CCGCCGCGCT TAATGCGCCG CTACAGGGCG 800 CUTACTATGG TTGCTTTGAC GAGCACGTAT AACGTGCTTT 840 CCTCGTTGGA ATCAGAGCGG GAGCTAAACA GGAGGCCGAT 880 TAAAGGGATT TTAGACAGGA ACGGTACGCC AGAATCTTGA 920 GAAGTGTTTT TATAATCAGT GAGGCCACCG AGTAAAAGAG 960 TCTGTCCATC ACGCAAATTA ACCGTTGTAG CAATACTTCT 1000 TTGATTAGTA ATAACATCAC TTGCCTGAGT AGAAGAACTC AAACTATCGG CCTTGCTGGT AATATCCAGA ACAATATTAC

CGCCAGCCAT TGCAACAGGA AAAACGCTCA TGGAAATACC TACATTTTGA CGCTCAATCG TCTGAAATGG ATTATTTACA

TTGGCAGATT CACCAGTCAC ACGACCAGTA ATAAAAGGGA

【0150】(2) 配列番号:2の情報:

CATTCTGGCC AACAGAG

(i)配列の特徴:

(A) 長さ:18ヌクレオチド

(B) 型:核酸

(C) 鎖の数:一本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

1160

1200

1217

(xi)配列:配列番号: 2 TGTAAAACGA CGGCCAGT

18

# 【図面の簡単な説明】

【図1】活性化されたN-ヒドロキシスクシンイミジル(NHS) エステル(これは次いでアミノヘキシルーオリゴマーと反応させられて色素原識されたオリゴヌクレオチドプライマーを生成する)へのエネルギー転移色素のカルボキシ置換基の修飾を示す。

【図2】本発明の一連のエネルギー転移色案の蛍光放出 強さをその他のエネルギー転移色素及びアクセアター色 素単独と比較する。

【図3】本発明のエネルギー転移色素中に使用し得る 4.7-ジクロロローダミン色素化合物の幾つかの特に 好ましい実施態様を示す。

【図4】本発明のエネルギー転移色素中に使用し得る 4.7-ジクロロローダミン色素化合物の幾つかの特に 好ましい実施環様を示す。

【図5】本発明の4.7-ジクロロローダミン色素(置換基X」がカルボキシレート以外であり得る)の調製の好ましい一般化された合成スキームを示す。

【図6】本発明の4.7-ジクロロローダミン色素(置換基X」がカルボキシレートである)の調製の好ましい一般化された合成スキームを示す。

【図7.】互いにスペクトル的に分解可能である4種の色素(3-カルボキシーR110、5-カルボキシーR6G、5T MR-B-CF 及び5R0X-CF)の組を示す。

【図8】互いにスペクトル的に分解可能である4種の色素(3-カルボキシーR110、5-カルボキシーR6G、5ROX-CF及びCy5-CF)の組を示す。

【図9】5TMR-CF 標識されたプライマー及び5TMR-B-CF

**原識されたプライマーを使用する色素プライマー配列決定中に生成された原識されたオリゴヌクレオチドの混合物のプロットである。** 

【図10】3-カルボキシ-R110、5-カルボキシ-R6 G、5TMR-CF 及び5TMR-B-CF を含む4.色素の粗を使用す る色素プライマー配列決定の4色プロットである。

【図11】6-GB-DR110-2 及びDR110-2 の重なったスペクトル並びに5-GFB-DR6G-2及びDR6G-2の重なったスペクトルを示す。

【図12】6-CFB-DTMR-2及びDTMR-2の重なったスペクトル並びに6-CFB-DROX-2及びDROX-2の重なったスペクトルを示す。

【図13】互いにスペクトル的に分解可能である4種の色素(5-CFB-DR110-2、5CFB-DR6G-2、6-CFB-DTMR-2、及び6-CFB-DROX-2)の組を示す。

【図14】6-CFB-DTMR-2原識されたプライマー及びDTMR-2原識されたプライマーを使用する色素プライマー配列決定中に生成された原識されたオリゴヌクレオチドの混合物のプロットである。

【図15】5-G-TMR-2標識されたプライマー及び5-GF-B-TMR-2標識されたプライマーを使用する色素プライマー配列決定中に生成された標識されたオリゴヌクレオチドの混合物のプロットである。

【図16】5-CFB-DR110-2、6-CFB-DR6g-2、5-CFB-DTMR-2、及び5-CFB-DR0X-2を含む4種の色素の組を使用する色素プライマー配列決定の4色プロットである。

【図17】5-CFB-DR110-2、6-CFB-DR6g-2、5-CFB-DTMR-2、及び5-CFB-DR0X-2を含む4種の色素の組を使用する色素プライマー配列決定の4色プロットである。

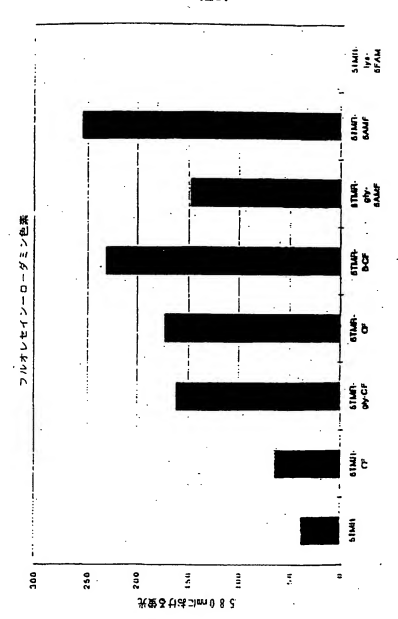
(図1)

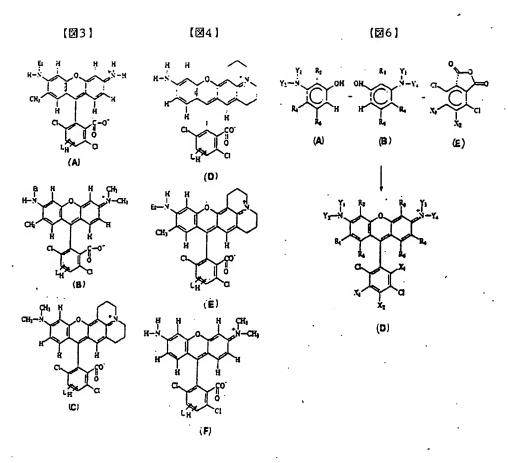
ドナー または アクセプター OH NHS/DCC EKOAG

Fナー または アクセプター ON TEJ/ヘキシルーキリゴマー 重放数位配表記

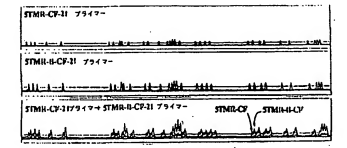
ドナー または アクセプター NHS/DCC 【図5】

[図2]





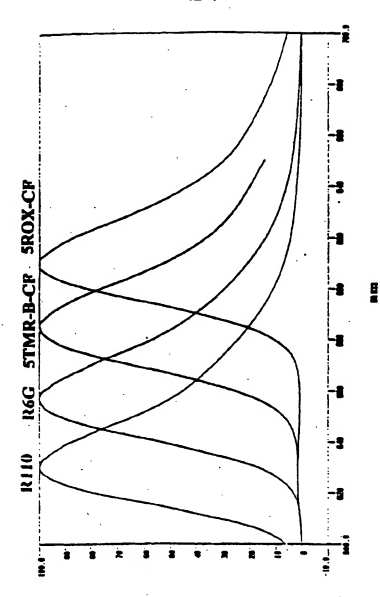
[図9]



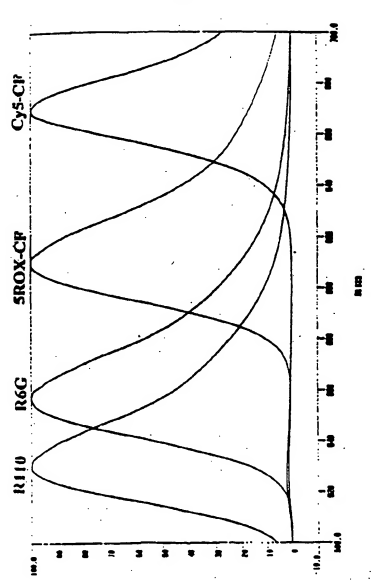
(55)

·特開平10-88124



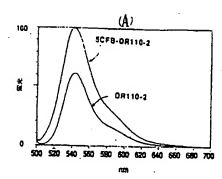




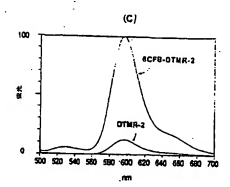


[210]

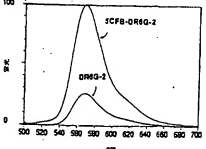
[図11]



# [図12]

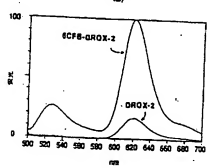




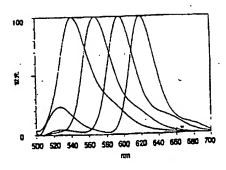


(B)

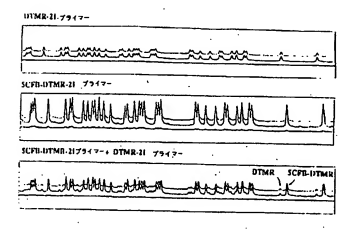
# (D)



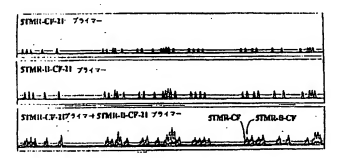
# 【図13】



[図14]



【図15】



[216]

Page 1 ol 2 Thu, Sep 19, 1996 2:10 AM Wed, Sep 18, 1996 5:05 PM Specing, 10 64(10 G4)	TWO THE INTERNAL WATER COLONIC CONTROL OF THE COLONIC COLONIC COLONIC CONTROL OF THE COLONIC C	VIN MATHING MAN CHIM ATHER HOUND HE SHEWALL HOUND THAT HOUSE AND	THE ATTENDED THE PROCESS OF THE TRANSPORT OF THE TRANSPOR	yanan Majayan madayan Madayan Madayan madayan madayan madayan madayan Marayan Marayan Magayan Mandayan Marayan	AND TO A STATE OF THE STATE OF	APANIMAPANDANIHANAPANAPANIHANIHANIHANIHANIKANIHANIHANIHANIHANIHANIHANIHANIHANIHANIH
ap 19, 19 ap 18, 19 pacing 1	I'AA'I ('A'		רויאא ירוא ס	M	ונטנינא	<b>WW</b>
Wed. 9	יו.ובידני 110	MWW	25		۵۰٫۱ نکتارین	M
	TAAA'TAG 100	M	CICACCI 230	MANA	14: CC1C1.1C	A
1 463 . t: 1252	ادواديون	MMM	Tranica 10	M	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	W
472 G 376	OF 90	MWW	2		11.10.01.1.1	W
Signel C. 185 A. 172 G 276 I 4G3 8485 9710 drsepid Polnis 1232 to 10628 Base I: 1252	68 80	MANA	200 200	WWW	320000	MA
Signed C. 6 6455 9/10 dvs.ep16 Points 123	DACCIT.	MA	A Grara	WWW	NO COCOON	
ن ٻہ	DI VOCATION		MOON	MIN	יאאיס	MMM
086 × 086 × 070 R	88 88	milk	7 CCC CC C	W.	איניקנר	MIM
A. 6-CF. B-DRLG-2 T: 5-CF. B-DR. 2-2 C: 5-CF. B-DR. 0-2 G: 5-CF. B-DR. 8-2	אַכאַטוּט	MMM	ACMTACC		אייאאיייק	
A. 6-(F.8-DRLQ-2 T. 5-(F.8-DRNO-2 C. 5-(F.8-DRNO-2 G. 5-(F.8-DRNO-2	٠ درن تاري	Mrw	202	WW.	יאטניונטני אטניונטני	
O3-pGEM 1.2 µg 1/10 bad pGEM 1 ans 3	אונומממ	M	TEN TEN	MMM	, c. :	
03-5GEM 1.2 pg 1/1 pGEM 1 are 3	100,ucra	Mary Mary	יכ מבלות	MANAM	٠٠,٠٠٠	
9 6	W. K.O.		A. 10.11	AMM	910.11CW	MAM
Muchel 3// Version 3 Ubs ABI100	TODATA		3=	WWW		MANAM
Model 3//	7. N N.	MARING	:	Min		MMM
BES SS	3	5	= -	5	3   5.	=

[図17]

•						
Paye 1 of 2 Thu. Sep 19, 1996 2:10 AM Wed. Sep 19, 1996 5 06 PM Specing: 10 64(10 64)	יייי פונף	MEWHAMMAKK	ACCACTATAAACATA CA 211131	A hother man thrust	יא של ביל אוני איני איני איני איני איני איני איני	Abanthanns / Kanad
Signal C:465 A:472 G 376 I 4d3 8655 W10 drapi6 Polivi 1252 to 10626 Base I: 1252	POTITION OF STOCK OF CONCENTION OF CONTRACTION AS CONTRACTION OF THE CANDERNAME OF CONTRACTION OF CONTRACTION OF THE CANDER OF CONTRACTION OF	MANY PANYAMANANANAMANAMANAMANANANANANANANANANA	ATTE AAAAATYTEENE HETTETTETTETTETTETTETTETTETTETTETTETTETT	Ameny Amender Charlen Combandam Madaman Manan Lander Charles And Andrewall	A TOTAL THE WARE THE TOTAL TOTAL TOTAL TOTAL TOTAL TOTAL TOTAL TOTAL TOTAL THE TOTAL THE TOTAL THE TOTAL THE T	"THE DOOR HOLD DICTION OF THE NATIONAL CONTROL OF THE NAME AND CONFERENCE OF NAME AND CONFERENCE OF NAME OF THE NA
A- 6-CF B-DRLG-2 Supul ( T. 5-CF G-DRDA'-2 SISS W TY S-CF B-DRDA'-2 SISS W G S-S-CF B-DRAR-2 FOUNT	ZG Gravingctitrictacaga krej	h hand kan han da	CCICACCIACIXITACAAAAITGACO	"Yrandard Darc" - Mark	170 ف 680 680 690	The Assessment Tool
OSPOGEN A. G-C 1219 VIDINA T: 5-C PGEM C: 5-CF Line 3 G: 5-CF	SACTE CIATENGET CACTEN ANGO	WALANTARTHAN WAL	PACTORIAN MACACATATATATATATATATATATATATATATATATATA	mr-1mhm	רוליונהוטויונסטאסטריוסטסטיי ויאו 660	Marcharcharchard
RISM: Version 3 the	707:11:12:1:0: :0:0:0:0:0:0:0:0:0:0:0:0:0:0:0:0:0	Mariyamay	ATTE AAAAATPEETE HEOLO	Throughtenny	ATTAL TO MOTORIANT TO BE SECTION OF THE SECTION OF	MAX DOWN

フロントページの続き

(72)発明者 サンドラ エル スパージョン アメリカ合衆国 カリフォルニア州 94403 サン マテオ ロス プラドス ストリート 3361

(72) 発明者 バーネット ローゼンブルーム アメリカ合衆国 カリフォルニア州 95118 サン ホセ エステール アベニ ュー 1521

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
M BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
O ozuřn.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.